



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

RESEARCH LIBRARIES



3 06274736 9



P.H.H.

Année 1871
des Phylloxera





1111
644-12





ANNALEN
DER
P H Y S I K
UND
C H E M I E.

VIERTE REIHE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

J. C. POGGENDORFF.

ACHTZEHNTER BAND.

NEBST EINER KUPPERTAFEL UND ZWEI STEINDRUCKTAFELN,

LEIPZIG, 1859.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIVS BARTH.

THE NEW YORK
PUBLIC LIBRARY
1043152
ASTOR, LENOX AND
TILDEN FOUNDATIONS
R 1923 L

ANNALEN
DER
PHYSIK
UND
CHEMIE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

J. C. POGGENDORFF.

HUNDERT UND ACHTER BAND.

DER GANZEN FOLGE HUNDERT UND VIER UND ACHTZIGSTER.

NEBST EINER KUPFERTAFEL UND ZWEI STEINDRUCKTAFELN.

LEIPZIG, 1859.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIOUS BARTH.



I n h a l t

des Bandes CVIII der Annalen der Physik und Chemie.

Erstes Stück.

	Seite
I. Ueber die verschiedenen Zustände der Kieselsäure; von H. Rose	1
II. Ueber die Oxyde des Cers und die Sulfate des Ceroxyduls; von C. Rammelsberg	40
III. Bestimmung freier Salpetersäure; von F. G. Schaffgotsch .	64
IV. Untersuchung über die Existenz ein- und zwei-atomige Radikale enthaltender Anhydride, und Beschreibung der dabei gelegentlich entdeckten Aetherbernsteinsäure und einige ihrer Verbindungen; von W. Heintz	70
V. Ueber die Aldehydsäure; von W. Heintz und J. Wislicenus	101
VI. Ueber ein neues Vorkommen des Anorthits in dem Gestein des Konchekowskoi Kamen im Ural; von J. Potyka	110
VII. Ueber die Aenderungen, welche die Modification des mittleren Volums durch Aenderungen der Temperatur erleidet; von P. Kremers	115

VI

	Seite
das Verhalten der Weingeistflamme in elektrischer Be-	
von G. W. Hankel	146
Die Molecularconstitution der Gase; von E. Jochmann	153
das mechanische Aequivalent der Wärme, berechnet aus	
den Messungen; von J. Boscha	162
Gesetz der elektrischen Schlagweite; Entgegnung von P.	
.	171
von K. v. Reichenbach gegen Dr. M. Hörner. Send-	
an den Herausgeber von W. Haidinger	174
die Einrichtung des Polarisationsmikroskops zum Behufe	
der Untersuchung organischer Körper; von H. v. Mohl	178
Aufgaben der Fürstlich Jablonowskischen Gesellschaft zu	
.	190
(Geschlossen am 22. August 1859)	

VII

	Seite
V. Ueber das Gesetz der galvanischen Wärme-Entwicklung in Elektrolyten; von J. Boscha	312
VI. Ueber die Verdichtung von Gasen und Dämpfen auf der Oberfläche fester Körper; von G. Quincke	326
VII. Mittheilungen aus der Mineralien-Sammlung des Hrn. Dr. Krantz; von G. vom Rath	353
Ueber den Apatit aus dem Pfitschthal in Tyrol	
VIII. Ist die Stärke in Wasser löslich? Von W. Wicke . . .	359
IX. Eine neue Art Quetschhahn; von A. Lipowitz	361
X. Ueber den grünen Feldspath von Bodenmais; von J. Potyka .	363
(Geschlossen am 27. September 1859.)	

Drittes Stück.

I. Ueber das Verhältniß der Quercontraction zur Längendilatation bei Stäben von federhartem Stahl; von G. Kirchhoff	369
II. Ueber die Leitungsfähigkeit einiger Legirungen für Wärme und Elektricität; von G. Wiedemann	393
III. Ueber einige Antimonverbindungen; von R. Schneider . .	407
IV. Widerlegung der Einwürfe R. Blum's gegen die paramorphe Natur des Spreusteins (Paläo-Natroliths) nebst einigen neueren Beobachtungen über dieses Mineral; von Th. Scheerer . . .	416
V. Ueber die Krystallform der salpetersauren Doppelsalze von Ceroyd mit Ceroydul, Lanthan-, Didymoyd und Magnesia; von C. Rammelsberg	435
VI. Ermittlung krystallographischer Constanten und des Grades ihrer Zuverlässigkeit; von H. Dauber	439
VII. Ueber die Zeitfolge und die Bildungsweise der näheren Bestandtheile der Meteoriten; vom Freiherrn v. Reichenbach . .	452

VIII

	Seite
das Unteriodfluorid; von H. Rose	465
Die chemische Polarität des Sauerstoffs; von C. F. Schön-	471
Elektrische Wellenbewegung; von W. Feddersen . .	497
Die Erscheinungen während des Nordlichts vom 28. zum 29. August 1859	501
Über elektrische Diaphragma-Apparate; von G. Quincke	507
Die Methoden, die akustischen Schwebungen oder Stöße deutlich sichtbar zu machen; von F. Melde	509
Theorie der Sinusbussole; von W. Mataka	510
Die Constitution des Triphylins von Bodenmais; von G. C. Sauer	511
Vorläufiges über die Feuerkugel vom 4. August 1858 . .	512

(Geschlossen am 12. October 1859)

IX

	Seite
VII. Ueber eine völlig constante galvanische Batterie; von H. Meidinger	602
Zusatz. Constante Batterie von Siemens und Halske . .	608
VIII. Ueber die Interferenz der Wärmestrahlen; von H. Knoblauch	610
IX. Ueber Selenacichlorür und Selensäure - Alann; von Rudolph Weber	615
X. Vergiftung mit Coniin; von A. Lipowitz	622
XI. Ueber einige optische Eigenschaften des Phosphors; von J. H. Gladstone und T. P. Dale	632
XII. Ueber die Dampfdichte einer gewissen Anzahl von Mineralsubstanzen; von H. Sainte-Claire Deville u. L. Troost . .	636
XIII. Ueber die Dampfdichtigkeiten bei sehr hohen Temperaturen; von Denselben	641
XIV. Bemerkungen über optisch - zweiaxige Turmaline; von G. Jenzsch	645
XV. Ueber den Triphylin von Bodenmais; von F. Oesten . . .	647
XVI. Ueber die Darstellung einer Glasmasse, welche im elektrischen Lichte frei von Fluorescenz ist; vom Fürsten Salm-Horstmar	648
XVII. Ueber die Kieselsäure der Hohöfen; von H. Rose . . .	651
XVIII. Das Anblasen offener Röhren durch eine Flamme; von P. Riefs	653
XIX. Eine Irrlicht-Beobachtung; mitgetheilt von Looff	656
Optische Apparate bei J. V. Albert, Sohn	658

(Geschlossen am 12. November 1859.)

Nachweis zu den Kupfertafeln.

Archhoff, Fig. 1, S. 370; Fig. 2 u. 3, S. 372; Fig. 4 u. 5, Fig. 6, S. 378. — Bunsen u. Roscoe, Fig. 7, S. 199; Fig. 8, Fig. 9, S. 214; Fig. 10, S. 216; Fig. 11, S. 217; Fig. 12, Fig. 13^a, S. 241; Fig. 13^b, S. 242; Fig. 14, S. 242; Fig. 15; S. 245.

Bunsen u. Roscoe, Fig. 10, S. 268 u. 270; Fig. 17, S. 251; S. 253. — Kremers, Fig. 19, S. 134; Fig. 20, S. 137. —

1859.

ANNALEN
DER PHYSIK UND CHEMIE.
BAND CVIII.

No. 9.

I. *Ueber die verschiedenen Zustände der Kieselsäure; von Heinr. Rose.*

Die von Wöhler entdeckten interessanten Verbindungen des Kiesel-, die niedrige Oxydationsstufe desselben, und seine Verbindung mit Wasserstoff, so wie die nicht minder wichtigen Untersuchungen von Marignac, über die Isomorphie der Kieselfluoride mit den Zinnfluoriden, aus denen sich ergeben hat, daß dem Kiesel ein anderes Atomgewicht als bisher zuertheilt werden muß, müssen immer mehr die Aufmerksamkeit auf die in so vieler Hinsicht räthselhafte Kieselsäure lenken. Es scheint daher zweckmässig zu seyn, die verschiedenen Zustände derselben näher zu betrachten, besonders auch weil sich aus solchen Betrachtungen Schlüsse von einem sehr allgemeinen Interesse folgern lassen.

Wir verdanken besonders Gr. Schaffgotsch eine Reihe von Dichtigkeitsbestimmungen der Kieselsäure ¹⁾. Aus diesen so wie aus anderen Beobachtungen ergeben sich folgende Resultate:

Es giebt zwei bestimmt verschiedene Zustände der Kieselsäure. In dem einen hat sie das spec. Gewicht 2,6; in dem andern das von 2,2 bis 2,3.

Die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6 findet sich nur krystallisirt, so wie mehr oder weniger krystallinisch dicht; während die Kieselsäure von dem spec. Gewichte 2,2 nur im amorphen Zustand erscheint.

Krystallisirte Kieselsäure bildet den Bergkrystall, den Quarz, den Amethyst, den Sandstein, so wie auch den Sand,

1) Pogg. Ann. Bd. 68, S. 147

Poggendorff's Annal. Bd. CVIII.

der gewöhnlich durch mechanische Zertrümmerung des Quarzes oder bisweilen auch durch Abscheidung im deutlich krystallinischen Zustand entstanden ist. Im dichten (krystallinischen) Zustand finden wir die Kieselsäure im Chalcidon, im Chrysopras, im Hornstein, im Feuerstein, in manchem aber nicht jedem versteinertem Holze und in ähnlichen Kieselmassen, welche theils durch die Art ihrer Entstehung, theils durch sehr geringe unwesentliche Beimengungen von einander in etwas sich unterscheiden. Beide Arten der Kieselsäure, die krystallisirte, und die im dichten Zustande haben dasselbe spec. Gewicht; nur ist das der letzteren um ein sehr wenig geringer, geht aber nicht unter 2,6. Auch enthält diese oft einen geringen Gehalt von Wasser und von anderen flüchtigen Bestandtheilen, welche zum Theil von der organischen Substanz herrühren, deren Raum die verdrängende Kieselsäure eingenommen hat. Aber diese fremden Bestandtheile machen nur ungefähr ein Procent aus, gewöhnlich weniger.

Dafs die dichte (krystallinische) Kieselsäure sich von der deutlich krystallisirten wesentlich nicht unterscheidet, ergibt sich daraus, dafs beide in den meisten chemischen Eigenschaften übereinstimmen, sie haben ferner ein gleiches spec. Gewicht, so wie gleiche Härte und polarisiren beide das Licht, wodurch sie sich von der amorphen Kieselsäure unterscheiden. Die krystallisirte Kieselsäure des Bergkrystalls verhält sich zu der dichten (krystallinischen) des Feuersteins wie deutlich krystallisirter Kalkspath zu einem dichten Kalkstein, wie z. B. zu dem lithographischen Steine von Soolenhofen.

Wenn der krystallisirte Quarz in einigen Eigenschaften von der dichten (krystallinischen) Kieselsäure abweicht, so rührt dies davon her, dafs diese aus einem Aggregat von kleinen Krystallen besteht. Etwas Aehnliches findet auch bei anderen Substanzen statt. So löst sich in ganzen Stücken bekanntlich der Kandiszucker langsamer in Wasser auf, als der Hutzucker. Wie ersterer wird auch der Quarz in ganzen Stücken schwerer von Auflösungsmitteln angegriffen

als die dichte Kieselsäure. Ueberzieht man die Flächen eines Bergkrystalls mit einer Wachsdecke, in welcher man Schriftzüge gemacht, und setzt das Ganze den Dämpfen der Fluorwasserstoffsäure aus, so kann man nicht auf gleiche Weise eine Aetzung hervorbringen, wie auf Glas. Eine Platte von Chalcedon aber wird auf diese Weise in derselben Zeit stark geätzt. Wählt man eine Platte, welche aus abwechselnden Lagen von Chalcedon, und deutlich krystallisirtem Quarz besteht, so wird letzterer nicht angegriffen, während die Schriftzüge auf ersterem mit der größten Deutlichkeit zu erkennen sind.

Wird aber der krystallisirte Quarz fein gepulvert und geschlämmt, so zeigt er sich wenig verschieden von einem auf gleiche Weise zubereiteten Feuerstein. Beide widerstehen auf gleiche Weise der Einwirkung einer kochenden Lösung von Kalihydrat und von kohlensaurem Alkali. Durch langes Kochen sind beide nicht unauflöslich in beiden Reagentien, aber die Mengen, die davon aufgelöst werden, sind sehr gering, während die amorphe Kieselsäure in der größten Menge durch Kochen in derselben Zeit von beiden Auflösungsmitteln aufgenommen wird.

Dafs die Kieselsäure von der dichten krystallinischen Beschaffenheit, wie sie z. B. im Feuerstein vorkommt, nur auf nassem Wege entstanden seyn kann, kann wohl von Niemand bezweifelt werden. In dem versteinerten Holze, in welchem oft ganze Drusen von krystallisirtem Quarze vorkommen, erkennen wir noch die ganze Structur des Holzes im unverletzten Zustande. Bei diesem glückt es sogar bisweilen in dünnen Schliffen sehr deutlich gebildete Querdurchschnitte von dem regulären sechsseitigen Prisma des krystallisirten Quarzes mikroskopisch als Ausfüllung der Zellen wahrzunehmen. In dem Feuerstein hat Ehrenberg noch deutliche Infusorien gefunden, und eben so bildet bekanntlich Feuerstein die Ausfüllungsmasse von Versteinerungen der verschiedensten Animahen.

Dafs aber auch die deutlich krystallisirte Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6, wie sie im Bergkrystall und im

scheint, wahrscheinlich nur auf nassem Wege mit Hülfe des Wassers entstanden seyn. Eine Reihe von Thatsachen geschlossen werden gelungen, die Kieselsäure im krystallisirten Zustand von der Form des Bergkrystalls künstlich darzustellen nur auf nassem Wege. Indem Sénarum Kieselsäure im Zustande des Ausscheidens in Wasser mit Kohlensäure angeschwängert, oder besser noch mit Chlorwasserstoffsäure versetzt war, und in verschlossenen Gefäßen langsam bis auf 300° erhitze, erhielt er kleine Krystalle mit dem Aussehen des Quarzes¹⁾. Wenn aber Veränderungen in der Lösung bei erhöhter Temperatur entstehen, so entstehen dieselben gewöhnlich auch bei niedrigerer Temperatur in einer bei weitem längeren Zeit. Berzelius schon hatte Daubrée Kieselsäure im krystallisirten Zustand, aber nicht im deutlich krystallisirten Zustand erhalten, indem er Chlorkieselgas und auch Fluo-

krystallinisch-dichte Kieselsäure durch Schmelzung zu erhalten, obgleich mannichfaltige Versuche darüber angestellt worden sind.

Der Hauptgrund gegen die Annahme, daß der Quarz vor seiner Erstarrung im feurig geschmolzenen Zustande gewesen, ist der Umstand, daß, wenn man durch eine hohe Temperatur den Quarz zum Schmelzen gebracht hat, der geschmolzene Quarz eine ganz andere Modification der Kieselsäure bildet, nämlich die von der Dichtigkeit 2,2.

Es ist schon früher Davy, Clarke, Stromeyer, Marcet und anderen gelungen, Kieselsäure zu einer klaren Perle zu schmelzen; in neuerer Zeit aber haben Gaudin und Ch. St. Claire-Déville es dahin gebracht, bedeutende Mengen von Quarzkrystallen, also Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6, zu großen Tropfen zu schmelzen und zu Fäden auszuziehen ¹⁾. Später ist es Déville gelungen, selbst Mengen von Kieselsäure von 30 Grm. zum Schmelzen zu bringen ²⁾. Diese Kieselsäure ist aber nach dem Schmelzen vollkommen amorph, vollkommen durchsichtig wie Glas und hat das spec. Gewicht 2,2. Von einer solchen geringen Dichtigkeit findet man keine krystallinische Kieselsäure in der Natur, namentlich nicht im Granit.

Man könnte vielleicht annehmen, daß die geschmolzene Kieselsäure durch sehr allmähliches Erkalten in den krystallisirten Zustand, wie sie sich im Granite findet, übergegangen sey, oder auch durch eine längedauernde erhöhte Temperatur, bei welcher sie aber nicht zum Schmelzen kommen konnte, wie das Glas, dem die Kieselsäure in so fern ähnlich ist, als es auch beim Schmelzen eine teigige Masse bildet. Es ist diess aber unwahrscheinlich. Wenn auch der Granit bei seinem Erstarren aus dem geschmolzenen Zustande durch eine äußerst allmähliche Abkühlung erkaltet seyn sollte, so konnte diess doch bei den ungeheuren Massen der Gebirgsart nicht so vollkommen gleichförmig geschehen, daß nicht an einigen Stellen sie etwas rascher

1) *Comptes rendus* Bd. 40, S. 769.

2) *Ann. de chim. et de phys.* 3. Reihe, Bd. 46, S. 202.

gen müssen. Aber nirgends, auch nicht da, wo
 schnellere Abkühlung hätte stattfinden können, findet
 es Wissens im Granite eine Kieselsäure von der
 2,2.

nun aber die Veränderungen betrifft, welche die
 erleidet, wenn sie einer hohen Temperatur lange
 wird, bei welcher sie zwar noch nicht schmilzt,
 er der, bei welcher die Schmelzung eintritt, sehr
 so habe ich darüber eine Reihe von Versuchen

urde die Kieselsäure von verschiedenen Modifica-
 höchsten Temperatur des Gutfens der hiesigen
 porcellanmanufactur ausgesetzt ¹⁾. Die Temperatur,
 eifsesten Stellen desselben ist nach den Versuchen
 Elsner, ungefähr 2000° C. und diese hohe Hitze
 ungefähr 18 Stunden auf die Substanzen, worauf
 allmählich abkühlten.

verschiedenen Arten der Kieselsäure wurden in

berührten, hatten sich Einschnitte gebildet; der Krystall war aber mit dem Metall nicht zusammengesintert.

Wurden aber Krystalle von derselben Druse, und von demselben spec. Gewicht, bei denen die Zuspitzungen und die daran gränzenden Theile des Prismas zwar vollkommen durchsichtig, die unteren Theile desselben aber voller kleiner Sprünge und daher weniger durchsichtig waren, derselben Hitze des Ofens ausgesetzt, so blieben die durchsichtigen Theile des Bergkrystalls vollkommen unverändert, die weniger durchsichtigen Theile derselben aber waren noch undurchsichtiger geworden, und ließen sich mit den Fingern zu einem groben Pulver zerdrücken. Dasselbe bestand noch größtentheils aus durchsichtigen groben Stücken und Körnern von unverändertem Bergkrystall, andere Stücke hingegen waren opalartig geworden, und ließen sich leicht zu Pulver reiben. Das grobe Pulver hatte ein spec. Gewicht von 2,613. Ein kleiner Theil der Kieselsäure des Krystalls war also in eine Modification von geringerer Dichtigkeit übergegangen.

Ein völlig unverletzter Bergkrystall widersteht also einer lange anhaltenden Temperatur besser als ein anderer, dessen Prisma an einigen Stellen durch Zerklüftungen verletzt war. Es ließ sich vermuthen, daß der Bergkrystall von sehr starker Zertheilung einer starken Erhitzung noch weniger Widerstand leisten würde.

Es wurde deshalb ein vollkommen klarer, unverletzter Bergkrystall aufs feinste auf einer Agatplatte präparirt, und das Pulver in einem Platintiegel der hohen Temperatur des Porcellanofens ausgesetzt. Es sinterte dadurch zu einem Kuchen zusammen, der sich aber leicht zerdrücken ließ. Die Dichtigkeit des Pulvers war nun 2,394. Dasselbe Pulver wurde zum zweiten Male der Hitze des Porcellanofens ausgesetzt. Es war weniger zusammengesintert, als wie durch die erste Behandlung. Das spec. Gew. des Pulvers war bis 2,329 verringert.

Quarz, von weißem Flins bei Schreibershau in Schlesien, welcher für die dortige Josephinen Glashütte calcinirt und

bracht, er war aber vollständig weiß
sich mit der größten Leichtigkeit im
Pulver zerreiben. Das spec. Gewicht
war 2,218 geworden; als feines Pulv
Dichtigkeit 2,237.

Das Resultat dieser Versuche ersch
Man ersieht daraus, daß ein und dies
auf dieselbe Materie in derselben Zeit
je nachdem diese Materie aus einem
letzten Krystalle, oder aus Pulver, od
von kleinen Krystallen besteht, wie d
der Fall ist. Aber auch der Umstand
daß durch eine hohe Temperatur, w
das Schmelzen der Kieselsäure bewir
stallinische Kieselsäure ohne auch
Schmelzung zu zeigen, in die amorp
gehen kann.

Die zweite Modification der Kies
tigkeit 2,2 erhält man, außer durch
durch das starke Erhitzen der kry
auf mehrerlei Weise. Sie entsteht.

so wird anfangs keine Ausscheidung der Kieselsäure bewirkt; gewöhnlich aber erstarrt durch lauges Stehen das Ganze zu einer zitternden durchsichtigen Gallerte. Verdünnt man diese mit Wasser, so bleibt fast alle Kieselsäure in Gestalt von Flocken ungelöst. Die Lösung des Silicats muß mit sehr vielem Wasser verdünnt worden seyn, wenn nach Uebersättigung mit einer Säure diese Erscheinung nicht eintritt, aber auch in diesem Falle bemerkt man nach sehr langem Stehen, freilich oft erst nach Wochen und Monaten Andeutungen von einer gallertartigen Ausscheidung der Kieselsäure. Diese gallertartige Ausscheidung der Kieselsäure erfolgt um so weniger und um so langsamer je mehr Salze in der Lösung sind; also auch je mehr Alkali beim Schmelzen angewandt worden war. Concentrirt man eine sauer gemachte klare Lösung durch Abdampfen, so erstarrt sie bei einer gewissen Concentration nach dem Erkalten zu einer durchsichtigen Gallerte und setzt man das Abdampfen bis zur völligen Trockniss fort, so hat bekanntlich die ausgeschiedene Kieselsäure ihren gallertartigen Zustand verloren, und nimmt denselben auch nicht durch irgend eine Behandlung mit Wasser oder mit Säuren wieder an. Sie ist pulverförmig geworden und hat das spec. Gewicht 2,2, das unter gewissen Umständen bisweilen bis zu 2,3 steigen kann.

Die in der Natur vorkommenden Silicate verhalten sich bekanntlich gegen Reagentien, namentlich gegen stärkere Säuren, verschieden. Sie werden entweder durch Säuren zersetzt, oder sie widerstehen der Einwirkung selbst oft der stärksten Säuren.

Aber auch die durch Säuren zersetzbaren Silicate verhalten sich gegen dieselben verschieden.

Einige aber nur sehr wenige kieselsaure Verbindungen lösen sich im gepulverten Zustande wie viele der künstlich dargestellten alkalischen Silicate vollkommen zu einer klaren Flüssigkeit in Säuren auf. Es muß dazu aber die Säure verdünnt angewandt werden, denn namentlich mit concentrirter Chlorwasserstoffsäure gelatiniren diese Silicate. Alle Säuren äußern auf diese Mineralien dieselbe auflösende

[illegible]

Gallerte verwandelt werden. Von dieser Art ist namentlich der Mesotyp.

Wenn man Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6, oder auch andere Kieselsäure oder irgend ein Silicat, es mag schwer oder leicht durch Säuren zu zerlegen seyn, mit kohleusaurem Alkali geschmolzt hat, so hat sich ein wasserfreies Silicat von dieser Art gebildet; nur enthält dasselbe noch beigemengtes kohleusaures Alkali.

Die kieselsauren Verbindungen mit Krystallwasser, welche durch Säuren leicht zersetzt werden, verlieren diese Eigenschaft, wenn sie geglüht worden sind. Damour hat gezeigt, daß bei diesen der Wassergehalt bei Temperaturen zwischen 40° und dem dunklen Rothglühen fortgeht, daß sie aber dann noch das Wasser aus der wasserhaltigen Luft wieder aufnehmen können. Werden sie aber stärker geglüht, so werden sie im gepulverten Zustande durch Säuren gar nicht oder unvollständig zerlegt, oder es scheidet sich bei längerer Behandlung mit starken Säuren die Kieselsäure als Pulver und nicht als schleimige Gallerte aus.

Auch mehrere von den Silicaten, welche wasserfrei sind, und bei deren Zersetzung durch Säuren die Kieselsäure sich gallertartig ausscheidet, werden nach dem Glühen durch Säuren nicht oder schwer zersetzt; die Kieselsäure scheidet sich auch dann aber als Pulver und nicht als Gallerte aus. Dieß ist namentlich bei dem Gadolinite der Fall.

Einige in der Natur vorkommende kieselsaure Verbindungen werden im fein gepulverten Zustande durch Säuren so zersetzt, daß sie keine Gallerte bilden, sondern daß sich die Kieselsäure wie bei den so eben erwähnten geglühten wasserhaltigen Zeolithen als Pulver abscheidet. Im Ganzen werden diese Mineralien schwer und oft nur sehr unvollkommen zerlegt und erfordern eine längere Digestion mit der concentrirten Säure. Zu diesen Mineralien gehören auch wie schon oben bemerkt wurde einige Zeolithe mit Krystallwasser wie der Stilbit, der Epistilbit und der Desmin.

Die Kieselsäure, welche auf diese Weise ausgeschieden

...den
... Chlor
... Zeit, d
...eige Zu
... dieser Na
...er abgeschi
... der Natur v
... der Säuren
... zersetzt werd
...e von denen, di
... Mineralien gerech
... Zustände dur
... Säuren oft
... der Einwirkung d

... Annahme ve
... schieden ward, u
... ursprünglich
... und sen zu
... angehört
... Temperatur
... schon
...

Kieselsäure bei erhöhter Temperatur widersteht wohl kaum irgend ein Silicat bei feiner Zertheilung. Aber immer scheidet sich bei schweren durch Säuren zersetzbaren Silicaten die Kieselsäure als feines Pulver, und nicht in gallertartigen Zustände ab. Eine etwas strengere Gränze läßt sich hingegen unter den Silicaten hinsichtlich der Art und Weise ziehen, wie die Kieselsäure aus denselben durch Säuren, ob im schleimig gallertartigen Zustand, ob als Pulver abgeschieden wird.

Aus der verschiedenen Art wie die Kieselsäure aus den Silicaten durch Säuren sich abscheidet, hat man geschlossen, daß sie in zwei verschiedenen isomerischen Zuständen in denselben enthalten sey. Dieser Meinung ist Bischof¹⁾. Unterstützt wird sie durch die oben erwähnte Thatsache, daß ungeglühte Zeolithe die Kieselsäure im gallertartigen Zustände, geglühte als Pulver abscheiden.

Zur nähern Prüfung dieser Ansicht wurde die Kieselsäure, welche aus den Silicaten im pulverigen, und im schleimig gallertartigen Zustände ausgeschieden worden, genauer untersucht.

Es wurde zur Darstellung der Kieselsäure im pulverigen Zustände der Stilbit gewählt, der im fein zertheilten Zustände mit sehr concentrirter Chlorwasserstoffsäure 8 Tage hindurch theils bei erhöhter Temperatur, die oft bis zum Kochen stieg, theils bei gewöhnlicher digerirt wurde. Die ausgeschiedene und vollkommen ausgewaschene Kieselsäure wurde bei 150° C. getrocknet. Die Dichtigkeit derselben war 2,145. Die so getrocknete Kieselsäure enthielt indessen noch Wasser, und zwar 4,85 Proc., welches durch gelindes Glühen daraus ausgetrieben wurde. Die gelind geglühte Kieselsäure zeigte das spec. Gewicht 2,1897: nachdem sie eine halbe Stunde dem Weißglühen nahe erhitzt worden war, hatte sie die Dichtigkeit 2,206 erreicht.

Zur Darstellung der schleimig-gallertartigen Kieselsäure diente Apophyllit, der im fein zertheilten Zustände ebenfalls durch sehr concentrirte Chlorwasserstoffsäure zersetzt

¹⁾ *Dessen Lehrbuch der chem. und phys. Geologie*, Bd. 2, S. 1221.

... verschiedene Weise absondert, die
tigkeit und von denselben Eigenschaf

Wird die Kieselsäure von der Di
Weißglühen ausgesetzt, so kann ihr
zu 2,3 vermehren. Kieselsäure, aus
die nach langem Rothglühen eine
zeigte, erhielt nach dem Glühen im P
Gewicht 2,311. In ihrem äußern A
nicht verändert und hatte keine an
oder Zusammensinterung erlitten.

In sehr vielen Fällen enthält die
Silicaten abgeschiedene Kieselsäure in
theile, wenn auch oft nur in geringer
sie mit einer nicht zu verdünnten
saurem Kali oder Natron, so löst
langes Kochen, und auch bei einem
von kohlensaurem Alkali nicht ganz
ungelöst Zurückbleibende besteht dann
selsäure, die nur mit geringen Mengen,
einigen Procenten von Thonerde, Ka
Basen verbunden ist, durch deren Geg
selsäure die Eigenschaft ...

gabe seines Lehrbuchs den Unterschied der verschiedenen Dichtigkeiten der Kieselsäure nicht kannte, nahm zwei isomerische Modificationen derselben an; eine im Wasser und in verdünnten Säuren lösliche (^bKieselsäure) und eine darin unlösliche (^aKieselsäure). Erstere kann in letztere übergehen. Je verdünnter die Säuren sind, um so langsamer geschieht die Verwandlung der einen Modification in die andere. Wenn man die Lösung des kieselsauren Kalis durch eine Säure zersetzt, so scheidet sich der größte Theil der Kieselsäure gallertartig aus; verdünnt man die Lösung vorher aber mit vielem Wasser, so bleibt sie nach der Uebersättigung mittelst einer starken Säure vollkommen klar: nach sehr langer Zeit, wenn die Verdünnung nicht zu weit getrieben worden, verwandelt, wie dieß schon oben bemerkt wurde, sie sich in eine zitternde Gallerte, und das um so langsamer, oft erst nach Wochen und Monaten, je mehr Wasser zum kieselsauren Kali hinzugefügt worden war.

Schon bloßes Wasser kann bisweilen die Ausscheidung der löslichen Kieselsäure im gallertartigen Zustand bedingen. Berzelius hat gezeigt, und Frémy hat es später bestätigt, daß Schwefelkiesel sich unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas in Wasser vollständig auflöst; nach kürzerer oder längerer Zeit, je nach der Menge des angewandten Wassers scheidet sich aber die aufgelöste Kieselsäure gallertartig aus.

Die Kieselsäure, besonders wenn sie sich im gallertartigen Zustand abgeschieden hat, ist im Wasser vor dem Glühen in einem geringen Maasse löslich.

Wenn die Kieselsäure sich ausgeschieden hat, ob im schleimig-gallertartigen oder im pulverförmigen Zustand, so ist sie, wie wir gesehen haben, von derselben Beschaffenheit. Die Kieselsäure in ihrer Lösung im Wasser kann aber nicht als eine besondere Modification angesehen werden: wir wissen nicht, ob sie in ihrer Lösung als amorphe oder als krystallisirte Kieselsäure enthalten ist. Es hängt von der mehr oder weniger innigen Verbindung der Kieselsäure mit den Basen in den verschiedenen Silicaten ab,

Die amorphe Kieselsäure wird ferner des Fluorkieselgases vermittelt Wassers Kieselsäure, nachdem sie sich gallertartig löslicher im Wasser als irgend eine, w Weise dargestellt worden ist. Sie ist na von solcher feinen Zertheilung, und bil Pulver, dafs, nachdem es gut getrockne einem Glase beim Schütteln desselben wi Wellen schlagen kann. Wegen der aufsc minösen Beschaffenheit desselben ist es absolute Gewicht von einer gewissen Men zu bestimmen; noch bei weitem schwieri Bestimmung des specifischen Gewichts. Gra hat dasselbe aber zu 2,2 bestimmt. Sie pc nicht, ist daher amorph, wie andere Kie sich gallertartig ausgeschieden hat. Weg Zertheilung besitzt sie die chemischen E amorphen Kieselsäure im höchsten Grade. Kieselsäure lange und anhaltend einem W setzt, so erhält sie, wie auch schon Gr. gefunden hat, die Dichtigkeit 2,301. Na Feuer des Daseins auf

die Natur die krystallisirte Kieselsäure von dem specifischen Gewichte 2,6 durch einen unorganischen Process gebildet wird, und gebildet worden ist, so verwandelt sich noch fortwährend dieselbe in amorphe Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 durch organische Processe.

Die beiden Modificationen der Kieselsäure von den Dichtigkeiten 2,6 und 2,2 unterscheiden sich wesentlich von einander in ihren chemischen Eigenschaften, wie dies schon seit längerer Zeit bemerkt worden ist, während sie in manchen physikalischen Eigenschaften übereinstimmen. So besitzt das Glas, das durch Schmelzung des Bergkrystalls dargestellt worden ist, wie auch mancher in der Natur vorkommende Opal eine ähnliche Härte wie der krystallisirte Bergkrystall.

Der fein pulverisirte Bergkrystall und der Feuerstein sind nicht ganz unauflöslich durchs Kochen in einer verdünnten Lösung von Kalihydrat, aber die Menge des Gelösten ist sehr gering gegen die, welche von derselben Menge von Kalilösung an Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 aufgenommen wird. Während 1 Theil Kieselsäure, aus dem Fluorkieseligase durch Wasser erhalten, sich leicht und vollständig durchs Kochen in einer Kalilösung löste, die 2 Theile festes Kalihydrat enthielt, wird von einer gleichen Lösung aus einem Theile fein pulverisirten Quarz nur 0,009 Theile und aus einem Theile pulverisirten Feuerstein nur 0,038 Theile Kieselsäure durchs Kochen gelöst.

Daher eignet sich nur die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 zur Darstellung eines kieselsauren Alkalis auf nassem Wege, und besonders ist es die Kieselsäure der Infusorienpanzer der Lüneburger Haide, welche man in großer Menge und in reinem Zustand erhält, wenn man sie mit Chlorwasserstoffsäure längere Zeit behandelt, und darauf mit Wasser auswäscht, durch welche man durch Kochen mit Lösungen von Kali- und Natronhydrat mit großer Leichtigkeit ein kieselsaures Alkali erhält, wie dies

... zu einem Kochen nicht ganz ungenügend
einer concentrirten Lösung des kohlens
von der Kieselsäure aus dem Fluorkiesel
Kochen aufgelöst als von sehr fein
und Feuerstein, welche beide eine Gle
keit gegen die Lösung des kohlensauren

Während eine concentrirte rauchende
säure sich äußerst stark erwärmt und
Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 in
wird die feinpulverisirte Kieselsäure von
Gewichte 2,6 langsam und ruhig von
Eine geringe Erwärmung ist mehr zu
Feuerstein, als wenn Quarz aufgelöst wird
Quarz löst sich, wenn auch nur langsam
rauchender Fluorwasserstoffsäure auf.

Die Silicate verhalten sich gegen die
säure ähnlich wie gegen Chlorwasserst
meinen indessen zersetzt jene Säure die
dungen mit mehr Energie als Chlorwasser
Silicate, welche durch Chlorwasserstoff
werden, und aus welchen die Kieselsäure
sie ausgeschieden wird, werden durch d

wasserstoffsäure auf, und wenn durch eine schwächere Säure etwas ungelöst bleibt, so besteht dieß aus nicht aufgeschlossenen aber sehr verändertem Mineral. Nur diejenigen Silicate, welche selbst durchs Schmelzen mit kohlensaurem Alkali oft nicht ganz vollständig zersetzt werden, werden auch nur schwierig und etwas unvollständig durch Fluorwasserstoffsäure zerlegt, wie z. B. der Zirkon.

Die beiden Modificationen der Kieselsäure verhalten sich wie gegen Fluorwasserstoffsäure auch verschieden gegen Fluorammonium ¹⁾. Mengt man die Säure von der Dichtigkeit 2,2 mit der zwei- oder dreifachen Menge des Salzes, und erhitzt das Gemenge in einem Platinliegel, so wird dieselbe vollständig ohne Rückstand verflüchtigt. Mengt man hingegen fein gepulverten Quarz mit Fluorammonium, so wird derselbe weit schwieriger verflüchtigt. Man muß das Mengen mit neuen Quantitäten von Fluorammonium und

- 1) Dieses Salz, welches bei der Zersetzung der Silicate eine große Anwendung finden wird, läßt sich leicht rein aus mancher käuflichen unreinen Fluorwasserstoffsäure darstellen. Dieselbe enthält gewöhnlich viel Fluszkiesel, etwas Eisen, Blei und auch Fluorcalcium. Man übersättigt sie mit Ammoniak, zu welchem man etwas kohlensaures Ammoniak und Schwefelammonium hinzufügt, läßt das Ganze in einem Glasgefäße sich absetzen und dampft die filtrirte Flüssigkeit in einer Platinschale im Wasserbade bis zur Trockniß ab. Sie wird bald sauer und man muß von Zeit zu Zeit etwas festes kohlensaures Ammoniak in die Flüssigkeit bringen. Wenn die Lösung fest zu werden beginnt, muß man mit einem Platinspatel umrühren, und in der fest gewordenen Masse sorgfältig durch einen Platin- oder Silberspatel oder Löffel alle Klümpchen zerdrücken, worauf man das Salz sorgfältig austrocknet. Es ist immer, wenn man auch viel Ammoniak beim Abdampfen hinzugefügt hat, ein saures Salz, und besteht aus Fluorammonium und Fluorwasserstoff. Man darf es nur in Platin- oder Silbergefäßen oder in Schachteln von Guttapercha, aber nicht in Schachteln von gewöhnlicher Pappe, in denen es feucht wird, und auch nicht selbst kurze Zeit in Glas- oder Porcellangefäßen aufbewahren. Mit der erwähnten Vorsicht bereitet sich es bei gewöhnlicher Temperatur keine Feuchtigkeit aus der Luft an (wie dieß in einigen Lehrbüchern angegeben wird). Entziet es aber Klümpchen, die beim Trocknen nicht zerdrückt worden sind, so wird es an der Luft leicht feucht.

hat sie auch die chemischen Eigensch
sich die Säure von der Dichtigkeit 2,6 a
Ich fand, daß die geschmolzene Kieselsä
im fein gepulverten Zustande in Lösun
und von kohlensaurem Natron durchs
lich ist, wie die Kieselsäure aus dem
concentrirter Fluorwasserstoffsäure löst
unter starker Erwärmung schnell und v
Kieselsäure des Bergkrystalls hat ferne

- 1) Durch Fluorammonium lassen sich die Silica
durch Fluorwasserstoffsäure zersetzen. Selbst
nur schwierig und unvollständig sowohl durch
auch durchs Schmelzen mit kohlensaurem Alka
den durch die Behandlung mit Fluorammon
Man mengt das feingepulverte Silicat mit des
Salzes in einer Platinschale, setzt etwas Wass
zu einem Brei anzurühren, erwärmt das Ganze
die Temperatur bis zum Rothglühen und erhitzt
Dämpfe mehr entwickeln. Gewöhnlich ist da
Behandlung vollständig zersetzt. Der Rückstand
behandelt und die überschüssige Schwefelsäure
die schwefelsauren Salze mit Hülfe von Chlorw
ständig in Wasser auf, und bleibt ein gering
dieser durch eine erneute Behandlung mit Klu

die Eigenschaft das Licht zu polarisiren, vollständig verloren.

Die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 kommt in der Natur als Opal vor. Es findet ein wichtiger Unterschied zwischen der in der Natur vorkommenden Kieselsäure vom amorphen und vom dichten Zustande, in welchem sie beim ersten Anblick auch amorph erscheint, statt, der nicht auf dem Wassergehalte beruht, welcher in der amorphen Modification gewöhnlich angetroffen wird.

Gr. Schaffgotsch hat gefunden, daß die Opale nach starkem Glühen eine Dichtigkeit zeigen, die sich der von 2,2 nähert. Er hat namentlich den Hyalith von Walsch in Böhmen untersucht, der von ausgezeichneter Reinheit ist. Er enthält nach ihm 3,0 Proc. Wasser gegen 95,5 Proc. Kieselsäure, 0,8 Proc. Eisenoxyd und 0,2 Proc. Kalkerde. Sein spec. Gewicht fand er 2,16 und 2,15. Dieß ist aber fast dasselbe spec. Gewicht wie das der amorphen Kieselsäure, die bei 150° getrocknet worden ist, und welche, wie oben erwähnt, die Dichtigkeit 2,145 zeigt, und 4,85 Proc. Wasser enthält.

Wird dieser Hyalith der stärksten Hitze des Porcellanofens ausgesetzt, so vermehrt er sein Volumen außerordentlich, und bildet eine poröse schwammige Masse mit glasarartigen Stellen. Das Pulver zeigte ein spec. Gewicht von 2,148. Diese Dichtigkeit ist indessen nicht die richtige; sie ist wegen der Porosität des Pulvers zu gering. Wurde dasselbe aufs feinste auf der Agatplatte präparirt und geschlämmt, so hatte das Pulver das spec. Gewicht 2,20.

Der Ursprung der Opale kann ein verschiedener seyn. Viele Opale kommen im Basalt, und in andern vulkanischen Formationen vor, in welchem sie wohl weniger durch Schmelzung als durch Zersetzung desselben entstanden sind. Der Basalt zeigt beim Erhitzen ein ähnliches Verhalten wie der Opal. Er enthält verschiedene Mengen von Wasser, die durch eine Temperatur von 100° und darüber nicht aus ihm verjagt werden können. Aber dieses Wasser im Basalt gehört größtentheils unstreitig den zeolithartigen Ver-

Opalen enthalten ist, ist sehr verschieden in ihnen die Kieselsäure mit dem Wasser in bestimmten einfachen Verhältnissen verbunden. Verbindungen der Kieselsäure mit Wasser kann man nicht mit Sicherheit darzustellen im Allgemeinen, dies oft behauptet worden ist. Die Kieselsäure vermag vielleicht fast die schwächsten Säuren; sie verbindet sich daher mit einer so schwachen Base wie das Wasser, als eine fast ebenso starke Säure, welche auftreten kann¹⁾.

Sehr viele opalartige Massen sind in verschiedenen Formationen entstanden und haben eine verschiedene Beschaffenheit. Man findet den Opal oft als Ausfüllung von Hohlräumen wie die dichte Kieselsäure, welche 2,6. E. E. Schmied und Schlegel beschrieben und die Untersuchung mit Wasser²⁾, welche theils in Hornsteinmasse übergegangen sind, theils aus opal bestehen. Aus der Beschreibung von Opal hervorzugehen, daß letztere mehr in

drückten und gebogenen Zustand sich befinden, was bei ersteren nicht bemerkt wird.

Diese Opale mögen vielleicht aus einer erbärteten Gallerie von Kieselsäure entstanden seyn. Die aufgelöste Kieselsäure hatte sich durch Säuren oder durch andere Einflüsse gallertartig von der Dichtigkeit 2,2 ausgeschieden ¹⁾. Die Kieselsäure hingegen von grösserer Dichtigkeit, welche den Feuerstein, den Chalcedon und den krystallisirten Quarz bildet, mag aus einer vollständigen Lösung der Kieselsäure entstanden seyn. Wenn dieselbe sich langsam concentrirte, so konnte daraus krystallisirter Quarz entstehen.

Daher kann auch die krystallinische Kieselsäure gemengt mit der amorphen vorkommen. So kommt zu Kofemütz in Gängen von Serpentin neben dem Chrysopras, der aus krystallinischer Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6 besteht, auch Opal vor. Kleine Mengen von der opalartigen Kieselsäure scheinen häufig mit der dichten krystallinischen vorzukommen, und mögen zum Theil die Ursache der kleinen Verschiedenheiten seyn, die wir in dem chemischen und physicalischen Verhalten der dichten krystallinischen und der krystallisirten Kieselsäure finden, welcher Ansicht auch schon Fuchs war. In dem Feuerstein hat Ehrenberg Infusorienpanzer gefunden, die wie schon oben angeführt worden, aus einer Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 bestehen.

Die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 nimmt Wasser auf, sowohl wenn sie damit übergossen wird, als auch wenn dasselbe ihr als Feuchtigkeit aus der Luft dargeboten wird. Es ist bekannt, daß es schwierig ist, bei quantitativen Analysen die Kieselsäure nach schwachem Rothglühen mit großer Sicherheit zu wägen, weil sie schnell Wasser aus der Luft anzieht. Dieses aufgenommene Wasser wird dann

1) Klaproth giebt bei der Untersuchung des sächsischen Hydrophans von Selva bei Hubertsburg an (Beiträge Bd. 2, S. 155), daß derselbe in der Grube noch weich ist, und in diesem Zustand Eindrücke von andern Körpern annimmt. Auch Glocker führt Fälle ähnlicher Art an, (Bischoff's Lehrbuch Bd. 2, S. 1229).

Wurde Kieselsäure, aus dem Apoptit durch Salpetersäure abgeschieden, nach dem Glühen in der Luft ausgesetzt, darauf zwei Tage in Wasser gekocht, dann getrocknet und erhitzt, so hatte sie bei dieser Temperatur Wasser zurückgehalten, das sie erst durch Erhitzen wieder abgab.

Kieselsäure aus dem Stilbite durch Chlorwasser abgeschieden, nach dem Glühen einer feinen Pulverform bei gewöhnlicher Temperatur 4 Wochen in Wasser ausgesetzt, hatte, ohne mit Wasser übergossen zu werden zu seyn, nur 1,05 Proc. Wasser festgehalten wurde, aufgenommen.

Geglühte Kieselsäure, (aus dem Apoptit) in einer Atmosphäre längere Zeit ausgesetzt, in Wasser gekocht, und dann unter Wasser getrocknet, das spec. Gew. 2,155, hatte aber nur bei 150° C. zurückbehalten.

Wir sehen also, daß die amorphe Kieselsäure nach dem Glühen Wasser aufnehmen, und dasselbe bei gewöhnlicher Temperatur als Hydrat behalten kann.

1) Wenn man das spec. Gewicht von pulverförmiger Kieselsäure bestimmt, so findet man, daß sie bei gewöhnlicher Temperatur Wasser aufnimmt, und dasselbe bei 150° C. zurückbehalten kann.

der Bildung der Opale, oder der Hydrate der Kieselsäure in der Natur aus der amorphen Kieselsäure bietet daher keine Schwierigkeiten dar.

Die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6 nimmt weder im krystallisirten noch im dichten krystallinischen Zustand auf eine ähnliche Weise Wasser an, wie dieß bei Arten der Kieselsäure von dem spec. Gewichte 2,2 der Fall ist.

Die in der Natur sich findende amorphe Kieselsäure polarisirt gewöhnlich das Licht nicht. Mancher Hyalith indessen polarisirt das Licht, was indessen nicht besonders auffallend erscheinen muß, da auch mehrere Arten eines schnell abgekühlten Glases die Eigenschaft zeigen, das Licht zu polarisiren.

Ich muß hier noch einer Kieselsäure Erwähnung thun, welche als ein Hüttenproduct sich bisweilen in den Spalten sowohl des Gestells von ausgeblasenen Hohöfen, als auch in denen der Eisensauen findet. Schnabel hat eine solche Kieselsäure untersucht ¹⁾ und in ihr außer Kieselsäure nur 1,24 Proc. Thonerde und 0,46 Proc. Kalkerde mit Spuren von Magnesia und von Eisenoxydul gefunden. Er giebt aber die Dichtigkeit dieser Kieselsäure zu 2,59 an, so daß man nach dieser Angabe das Hohofenproduct für krystallisirte Kieselsäure halten müßte.

Ich habe Gelegenheit gehabt, nur kleine Mengen dieser Kieselsäure zu untersuchen. Aus allen erhielt ich durchs Schmelzen mit Kalihydrat Ammoniak, doch nicht in sehr bedeutender Menge. Dieses Ammoniak war als solches nicht in der Kieselsäure enthalten, oder vielleicht aus der

richtiger aus, je stärker die Kieselsäure vor dem Wägen unter Wasser geglüht worden ist, denn dann wird sie um so weniger schnell Wasser anziehen. — Die abweichenden Bestimmungen des specifischen Gewichts mancher Substanzen, wenn dasselbe auch mit Sorgfalt bestimmt worden ist, haben wohl in diesem Umstande ihren Grund. Diese Abweichungen sind in vielen Fällen wohl unbedeutend, da von geglühten Pulvern das Wasser nur höchst langsam aufgenommen wird. Ein Abwägen des Pulvers unter Alkohol oder besser unter Steinöl muß in den Fällen, wo sich Hydrate bilden können, richtigere Resultate geben.

1) *Pogg. Ann.* Bd. 86, S. 462.

... die amorphe Kieselsäure durch Kiesel entstehen kann, ist namentlich beobachtet worden ¹).

Wenn aber die Kieselsäure der He-
brennung von Kiesel entstanden ist, so ist
herigen Erfahrungen nicht wahrscheinlich,
nische Kieselsäure sey. Sie polarisirt au-
und ihr spec. Gewicht wurde 1,842 gefun-
zu dem Versuche freilich nur eine höhe
von 0,35 Grm., so daß die Bestimmung de-
auf Genauigkeit Anspruch machen kann. Es
aus hervor, daß diese Kieselsäure der am-
der krystallinischen Modification angehört

Die kleine Menge der Kieselsäure mi-
glüht, gab nur eine sehr geringe Menge
Sie entsprach nur 0,28 Proc. der angewan-

Aus dem Gesagten ergibt sich, daß
selsäure zwei Zustände annehmen müssen,
amorph von der Dichtigkeit 2,2 bis 2,3
krystallisirt von der Dichtigkeit 2,6. Letzt-
oben angeführt worden ist nur auf

eine der wichtigsten Rollen gespielt hat, und in welcher die krystallisirte Kieselsäure als Quarz einen bedeutenden Gemengtheil ausmacht.

Nach Werner ist bekanntlich der Granit neptunischen Ursprungs. Er hat sich nie deutlich darüber ausgesprochen, ob die Bestandtheile desselben vollständig in Wasser aufgelöst gewesen, und durch ein allmähliges Krystallisiren aus der wässerigen Lösung sich ausgeschieden haben.

Nach Werner's Tode indessen haben die Geologen seine Theorie über die Bildung des Granits verlassen und demselben einen plutonischen Ursprung zugeschrieben. Diese Ansicht wurde bald eine allgemeine, und erfuhr lange Zeit hindurch fast keinen Widerspruch, was um so auffallender erscheinen muß, da sie in vieler Hinsicht von chemischer Seite nicht gut gerechtfertigt werden kann. Es waren daher auch, während die meisten Geologen der plutonischen Bildung des Granits noch unbedingt huldigen, Chemiker, welche zuerst dagegen auftraten. Die wichtigsten Widersprüche erfuhr diese Ansicht von Fuchs¹⁾, besonders aber von G. Bischoff²⁾. In neuester Zeit haben auch Delesse und andere sich für die Bildung des Granits auf nassem Wege erklärt³⁾.

Fuchs stützt seine Einwendungen besonders auf das gemeinschaftliche Vorkommen von leicht- und schwer-flüssigen Mineralien im Granit, welche häufig in- und durcheinander gewachsen sind, so daß ihre gleichzeitige Entstehung nicht zu verkennen ist. Es sind ferner im Granit, und in den ihm ähnlichen Gebirgsarten nie glasartige Massen gefunden worden, die man als ein Product des Feuers ansehen könnte.

Bischoff erörtert sehr ausführlich im zweiten Bande seines Lehrbuchs die Gründe, durch welche er sich bewogen

1) Ueber die Theorie der Erde (1838); in den gesammten Schriften S. 199

2) Dessen Lehrbuch der chemischen und physicalischen Geologie.

3) *Bulletin de la société géologique de France*. 2. Reihe, Bd. 15, S. 768.

einzelnen Gemengtheilen im Granit, v
nur auf nassem Wege haben bilden k
sind im Allgemeinen so überzeugend,
schen Standpunkte aus, die meisten d
anerkennen muß.

Die krystallisirten Silicate, wie sie
können sowohl auf feurigem, als auch
hervorgebracht werden.

Man hatte lange vergeblich versuch
wohl auf nassem Wege, als auch d
reinen Feldspathes oder durchs Zusam
Bestandtheile krystallinisch darzustellen
in neuerer Zeit Daubrée geglückt, d
Wasser sowohl auf Obsidian, als auch
diesem Falle noch Alkali hinzutreten k
hoher Temperatur krystallisirten Feld
welcher dem fein körnigen Trachyt äh

Was aber in kürzerer Zeit künstlic
scheut in der Natur durch die Länge d
domorphosen von Feldspath nach Le
welche von Sacchi, Haidinger, B
melaberg beobachtet und

halten, aber nur zufällig. Bei dem Ausblasen eines Kupferrohrofens zu Sangershausen erhielt man Krystalle, die in der Form mit denen des Feldspathes übereinstimmten, und sich nach den Analysen von Heyne in der Zusammensetzung nur durch einen etwas größeren Kalkgehalt, und einen etwas geringeren Alkaligehalt von dem im Granite vorkommenden Feldspath unterschieden ¹⁾. Durchs Schmelzen von reinem Feldspath oder durchs Zusammenschmelzen der Bestandtheile desselben kann man den Feldspath nicht in Krystallen erhalten. Man erhält auch bei sehr langsamer Erkältung stets glasige Massen ohne irgend eine Spur von krystallinischer Structur. Gewiss nur durch eine Vereinigung seltener Umstände ist der Feldspath durch Schmelzen im krystallisirten Zustand erhalten worden.

Was den Glimmer betrifft, so hat derselbe bekanntlich eine mannichfaltige Zusammensetzung. Von den meisten Glimmerarten, namentlich von solchen, welche im Granit vorkommen, hat Bischoff nachgewiesen, daß sie auf nassem Wege entstanden seyn müssen ²⁾. Mehrere Mineralogen haben unzweideutige Bestätigung dieser Ansicht geliefert. Es sprechen besonders die Pseudomorphosen des Glimmers nach Skapolith, Feldspath und Andalusit dafür, auf welche Bischoff, mein Bruder und andere aufmerksam gemacht haben ³⁾. Daß aber Glimmer auch auf feurigem Wege entstehen kann, beweist das Vorkommen des Glimmers in den Laven des Vesuvs. Es findet indessen ein, wie es mir scheint, wesentlicher Unterschied zwischen den Glimmerarten statt, die wahrscheinlich auf nassem Wege entstanden sind, und denen, die als Producte der Schmelzung angesehen werden können.

In den meisten Glimmerarten, besonders aber in denen des Granits, ist etwas Wasser und Fluor enthalten. Diefes ist sowohl der Fall bei den Glimmerarten, welche nur aus Kalisilicat verbunden mit einem Silicate von Thonerde oder

1) Pogg. Ann. Bd. 33, S. 336.

2) Dessen Lehrbuch Bd. 2, S. 1378 und folg.

3) Bischoff's Lehrbuch Bd. 2, S. 1400

Die Glimmerarten mit unbedeutenden
und Wasser, mit deren Untersuchung ich
beschäftigt habe, haben diese unwesentl.
offenbar aus den wässerigen Flüssigkeiten
in denen sie sich gebildet haben. Diese
fluormetalle, und als solche ist das Fluor
in den Glimmerarten. Enthalten sie zug
gen von Wasser, so entweicht bei der Dest
dasselbe gemeinschaftlich mit Fluorkies
Vorlage bildet sich etwas Kieselfluorwas
Abscheidung von Kieselsäure. Bisweilen
als Fluormetall in ihnen, und enthalten
Wasser, so entweicht dies bei der Dest
der Fluorgehalt kann dann erst bei der
nerals gefunden werden. Von dieser
z. B. der weisse Glimmer von Ochotzk i
halten aber die Glimmerarten nur etw
kein Wasser, so verändern sie sich bei er
nicht, und behalten ihren metallischen G
etwas Wasser enthaltenden Glimmerarten
zugleich Kieselfluorgas bei erhöhter Tem
den Glanz verlieren und matt werden.

ist, unterscheidet sich wesentlich von dem, welcher im Granite vorkommt. Er enthält weder Wasser noch Fluor und verliert daher beim Glühen weder seinen Glanz, noch wird er matt. Ich habe zwei Glimmerarten, einen gelblich-grünen und einen schwärzlichgrünen, aus den Auswürflingen des Vesuvs durch die Hrn. Bromeis und Chodnew untersucht lassen ¹⁾: allein obgleich nach der Gegenwart des Fluors mit Aufmerksamkeit geforscht wurde, konnte keine Spur davon aufgefunden werden. Diese Glimmerarten gehörten zur Gruppe der sogenannten Magnesiaglimmer.

Es ist ferner ein Glimmer von Mitscherlich untersucht worden, der sich in den Hüttenschlacken des Kupferwerks Garpenberg in Schweden gebildet hatte. Auch in diesem hat die Analyse kein Fluor und kein Wasser ergeben ²⁾.

So sehr diese Betrachtungen für eine Bildung des Granits auf nassem Wege sprechen, so ist es doch vorzüglich das Vorkommen des Quarzes in dieser Gebirgsart, welches für die Entstehung desselben am wichtigsten zu seyn scheint.

Es ist im Vorhergehenden gezeigt worden, daß die krystallisirte Kieselsäure, wie sie im Quarze enthalten ist, nur mit Hülfe des Wassers dargestellt werden kann, und daß die geschmolzene Kieselerde amorph ist, und nicht im Granite vorkommt.

Der Quarz im Granite scheint nach allen Wahrnehmungen meistentheils später als der Feldspath krystallisirt zu seyn, und gleichsam nur die Räume ausgefüllt zu haben, welche die anderen Gemengtheile des Granits übrig gelassen. Man hat diess schon oft bemerkt, und schon mehrmals darauf hingewiesen, daß diese Thatsache nicht für die plutonische Bildung des Granits spricht, da von allen Gemengtheilen desselben der Quarz der am schwer-schmelzbarste ist, und sich daher aus der geschmolzenen Masse zuerst durch Krystallisation ausgeschieden haben müsse, was

1) Pogg. Ann. B. 55, S. 112 und Bd. 61, S. 381.

2) Abhandlungen der Akademie der Wissenschaften zu Berlin 1822 und 1823 S. 36.

wendungen, die man aus dem Vorkommen
Granite hergeleitet hatte, zu vertheidigen, an,
dafs nach dem Schmelzen der Quarz
gewöhnlichen Erstarrungspunkte unter
bleiben oder einen gewissen Grad der W
samkeit behalten könne und Fournet
seine Theorie der Ueberschmelzung (*sur/*

Von dieser hat indessen schon Du
dafs durch sie die Thatsachen nicht gut erk
nen, indem der Unterschied in der Schmel
Feldspath und Quarz wohl 1000° beträg
Unterschied im Schmelzpunkt und Erstarr
füglich stattfinden kann?).

Durch die Annahme einer Bildung
nassen Wege fallen alle Widersprüche
der Ansicht von der 'plutonischen Entste
schwer und nur gezwungen zu heben sin
stalle schliessen bisweilen aufser Wass
flüchtigen Flüssigkeiten Eisenoxydhydrat,
senoxydul und mehrere Substanzen ein,
Sénarmont richtig bemerkt, gleichsam
Hauptbestandtheile auf nassem Wege selten könn

Sollte der Granit im geschmolzenen Zustand gewesen seyn, so ist es schwer zu erklären, wie neben einem sehr basischen Silicate, dem Glimmer, sich habe reine Kieselsäure als Quarz ausscheiden können. Auf nassem Wege indessen können beide sehr gut neben und naheinander entstanden seyn, da auf nassem Wege die Kieselsäure bei gewöhnlicher Temperatur fast gar nicht als Saure wirkt, und den schwächsten Säuren, namentlich der Kohlensäure und dem Wasser an Stärke der Verwandtschaft nachsteht.

Man hat in solchen Fällen durch eine äusserst langsame Erkaltung die Ausscheidung der verschiedenen Gemengtheile des Granits erklärt. Dann wäre aus Gründen, die früher angeführt worden, der Quarz, ungeachtet er von den Gemengtheilen am schwersten schmelzbar ist, am längsten flüssig geblieben, hätte also zuletzt gleichsam die Mutterlauge gebildet, welche gewöhnlich grössere oder geringere Theile der Bestandtheile zurückbehält, welche früher durch Krystallisation sich ausgeschieden haben. Der Quarz im Granite aber ist von einer merkwürdigen Reinheit, und enthält keine der geringen Beimengungen, welche gewöhnlich in der dichten krystallinischen Kieselsäure enthalten sind.

Ich brauche wohl endlich kaum noch darauf aufmerksam zu machen, dass das Aeussere des Granits wenig Aehnlichkeit mit dem einer geschmolzenen Masse hat, welche durch sehr langsame Abkühlung krystallinisch geworden ist, wie z. B. mit dem sogenannten entlasten Glase, obgleich andererseits ihm eine Aehnlichkeit mit manchen krystallinischen Laven nicht abzusprechen ist. Es ist bisher nicht gelungen, durchs Schmelzen selbst grösserer Mengen von Granit eine geschmolzene Masse hervorzubringen, in welcher durch langsames Erkalten krystallinische Substanzen sich ausgeschieden hatten. Man hat immer obsidianartige Massen erhalten, und unstreitig mag der in der Natur vorkommende Obsidian durchs Schmelzen vom Granit (oder vielmehr von Trachyt) entstanden seyn.

Wird ein sehr quarzreicher Granit der Schmelzung unterworfen, so bleibt ein Theil des Quarzes unangegriffen

it dem grünlich schwarzen, obsidianähnlichen Glase
 in welche sich Feldspath und Glimmer durch
 verwandelt haben, nachdem sie einen Theil des
 aufgenommen. Je länger eine solche Schmelzung
 desto mehr wird wohl vom Quarz gelöst, und desto
 Kieselsäure wird das schwarze Glas, bis es zu
 in Obsidian sich verwandelt.

Die Entstehung des Granits ist es interessant, die
 re zu untersuchen, welche beim Schmelzen des
 on dem entstandenen obsidianartigen Glase nicht
 worden, nachdem die geschmolzene Masse einer
 Abkühlung ausgesetzt worden war.

Bruder hatte Granit von Warmbrunn in Schle-
 sehr reich an Quarz ist, im Platintiegel der Ein-
 der Temperatur des Gutfens der königlichen Por-
 ik ausgesetzt. Die geschmolzene Masse bestand
 schwarzen Glase, in welchem weisse Stückchen
 Säure eingemengt waren. Nur auf der Oberfläche

obsidianartigen Glase herrührte, welches von manchen farblosen Stückchen der Kieselsäure nicht getrennt werden konnte, und in denselben als äußerst kleine schwarze Pünktchen durch die Lupe deutlich wahrzunehmen war.

Es sey mir erlaubt zu diesen Betrachtungen noch einige Thatsachen hinzuzufügen, welche mit der Erzeugung des Granits durch feurige Schmelzung in keiner Weise in Uebereinstimmung gebracht werden können.

Vor einiger Zeit habe ich mich mit den Ursachen der Lichterscheinungen beschäftigt, welche einige Oxyde und Mineralien beim Glühen zeigen ¹⁾. Die Mineralien, bei welchen man diese Lichterscheinung wahrnimmt, kommen alle ohne Ausnahme in einem ausgezeichneten Granite vor. Da sie schon oft bei nicht starkem Rothglühen die Lichterscheinung zeigen, und dabei in einen isomeren mehr indifferenten Zustand übergehen, so können sie nicht füglich anders als bei niedriger Temperatur auf nassem Wege erzeugt worden seyn, auch decrepitiren sie häufig außerordentlich stark, wie wasserfreie Verbindungen, die sich aus wässrigen Flüssigkeiten ausgeschieden haben.

Scheerer, der besonders die Aufmerksamkeit auf die Mineralien lenkte, welche beim Glühen eine Lichterscheinung zeigen, und der dieselben pyrognomische Körper nennt, hat schon die Frage aufgeworfen, wie es möglich sey, daß solche Mineralien in einem Urgebirge vorkommen können, das nach seiner Ansicht einst unter hohem Druck geschmolzen gewesen sey ²⁾. Da er gefunden hatte, daß nach der Lichterscheinung jene Mineralien eine höhere Dichtigkeit erhalten, so nahm er an, daß die Erkaltung der Gebirgsmasse eine sehr langsame gewesen sey, durch welche die Atome der erwähnten Mineralien bewogen wurden, eine losere Anordnung zu wählen. Er wurde in dieser Ansicht durch das Verhalten einiger Alaune bestärkt, von welchen der von Johan Fjeld durchs Glühen die Lichterscheinung zeigt und dadurch an Dichtigkeit zunimmt, hingegen der

1) Pogg. Ann. Bd. 103, S. 311.

2) Pogg. Ann. Bd. 51, S. 493.

Alanit von Snarum sie beim Glühen nicht zeigt, und sich dadurch nicht hinsichtlich des specifischen Gewichts verändert. Ersterer ist vor dem Glühen durch Säuren leicht, nach dem Glühen schwer oder nicht zersetzbar; letzterer ist vor und nach dem Glühen gleich schwer- oder unzersetzbar durch Säuren. — Ich habe indessen gezeigt, daß nicht alle Mineralien, welche beim Glühen eine Lichterscheinung zeigen, nach derselben eine grössere Dichtigkeit annehmen, daß sogar einige wie der Samarskit nach der Lichterscheinung ein geringeres specifisches Gewicht erhalten.

Da die Geologen, wenn sie Hypothesen aufstellen, die mit den Gesetzen der Chemie im Widerspruch stehen, oft einen Druck annehmen, um die Schwierigkeiten bei der Erklärung wegzuräumen, so stellte ich einige Versuche an, um zu sehen, ob bei einem gewissen Drucke der Gadolinit und der Samarskit, mit welchen beiden ich vorzüglich Untersuchungen angestellt hatte, die Lichterscheinung ebenso zu geben im Stande wären, wie bei gewöhnlichem Barometerstande.

Zu dem Ende schloß ich Stücke von Gadolinit von Ytterby in Glasröhren von schwer schmelzbarem Glase ein und erhitze das Ganze bis zum Glühen. Bei den meisten Versuchen wurde durch die Hitze das Glas an einer Stelle früher ausgeblasen als die Lichterscheinung entstand; aber bei einigen Versuchen glückte es mir vollkommen, das Lichtphänomen in der rothglühenden zugeschmolzenen Glasröhre wahrzunehmen, ohne daß dieselbe an einer Stelle sich öffnete. Die Temperatur, bei welcher der Gadolinit von Ytterby die Lichterscheinung zeigt, liegt zwischen dem Schmelzpunkt des Zinks und des Silbers. Nimmt man also an, daß dieselbe zwischen 400° und 500° C. erfolgt, und daß die Luft für jede 100° sich ungefähr um ein Drittel ihres Volums ausdehnt, so ist die Lichterscheinung des Gadolinit bei einem Drucke von zwei bis drei Atmosphären erfolgt.

Da der Samarskit das Lichtphänomen bei einer niedri-

geren Temperatur als der Gadolinit zeigt, so glückte es immer dieselbe in zugeschmolzenen Glasröhren beobachten zu können. Da nun der Samarskit sehr leicht, schon durch wiederholte Behandlung mit heißem Wasser, das Vermögen verliert, beim Glühen die Lichterscheinung zu zeigen, so ist es also grade nicht Druck, durch welche dieselbe verhindert werden kann. Es schien mir sogar, daß das Phänomen sicherer und deutlicher bei einem gewissen Druck stattfindet.

Man kann freilich annehmen, jene Mineralien, namentlich der Gadolinit, seyen gemeinschaftlich mit dem Granit durch Schmelzung entstanden, wären aber durch eine lange Einwirkung der Atmosphäre, des Wassers, einer erhöhten Temperatur und anderer Einflüsse in einen andern Zustand versetzt worden, hätten dadurch gleichsam Wärme gebunden, und wären in einen isomerischen Zustand versetzt worden, in welchem durch Glühen latente Wärme in ihnen frei wird, und eine Feuererscheinung zeigen könnte.

Eine solche Annahme würde nicht gegen die Ansichten streiten, welche ich mich in dieser Abhandlung zu vertreten bemühe. Denn gewiss kann wohl Niemand der Meinung seyn, daß die Bestandtheile des Granits vollständig im Wasser aufgelöst gewesen seyn, und durch allmähliche Krystallisation aus der wässrigen Lösung sich abgeschieden haben. Es ist möglich, daß die Bestandtheile des Granits sich aus einer ursprünglich vorhandenen vielleicht geschmolzenen Masse durch die Einwirkung des Wassers und anderer Agentien auf eine ähnliche Weise mit Hülfe von Wärme, auch von Druck gebildet haben, wie einige derselben Daubrée in der That dargestellt hat. Es sind dies Ansichten, wie sie bisweilen, namentlich von Hunt ¹⁾, geäußert worden sind. So können neben den gewöhnlichen krystallisirten Gemengtheilen des Granits durch den Einfluß des Wassers und der erhöhten Temperatur sich auch amorphe Verbindungen, wie Gadolinit, erzeugt haben, welche die ihnen zugeführte Wärme noch zurückbehalten

1) *The american Journal* 2. Reihe Vol. 25, p. 435.

esellen aber beim Erhitzen verlieren und das
 omen zeigen. Die krystallisirten Gemengttheile des
 haben diese ihnen zugeführte Wärme unstreitig
 der Bildung ihrer Krystalle verloren, denn grade
 krystallisation wird Wärme frei.

eine solche oder eine ähnliche Entstehung des
 aus einer ursprünglich vielleicht geschmolzenen
 durch Einwirkung des Wassers, bei welcher un-
 ne höhere Temperatur mitgewirkt haben kann,
 h auch die Thatsache, daß er keine Versteine-
 thält, wenn gleich er zum Theil sich erst gebil-
 mag, als schon organische Wesen existirten.

en Zersetzungen der Gesteine, namentlich der Si-
 ch das Wasser, wie sie gegenwärtig auf der Erd-
 langsam bei gewöhnlicher Temperatur vor sich
 melt die Kohlensäure in Verbindung mit Wasser
 rolle, und in den Zersetzungsproducten findet
 glich kohlensaure Verbindungen. Man kann die

Alkalien und aus der kohlensauren Baryterde kann die Kohlensäure durch Wasser ausgetrieben werden, wenn jene bis zum schwachen Rothglühen erhitzt werden, während Wasserdampf über sie geleitet wird ¹⁾).

Es kann aber meine Absicht nicht seyn, eine Hypothese über die Bildung des Granits aufzustellen. Mein Hauptzweck war nur der, vom chemischen Standpunkte aus, auf die Schwierigkeiten aufmerksam zu machen, die einer Entstehung des Granits durch Schmelzung, wie sie jetzt von den meisten Geologen angenommen wird, entgegen stehen. Es ist möglich, daß diese Schwierigkeiten gehoben werden können, und daß vielleicht nach späteren Erfahrungen der Ansicht von der plutonischen Entstehung des Granits auch von chemischer Seite nichts entgegensteht. Wenn es z. B. gelingen sollte, durch Schmelzen eine krystallisirte Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6 hervorzubringen, so wäre der Hauptgrund gegen die plutonische Bildung des Granits widerlegt. Bei dem jetzigen Standpunkt der Wissenschaft aber kann der Chemiker eine plutonische Entstehung des Granits nicht für wahrscheinlich halten.

Es folgt indessen aus diesen Bemerkungen, daß andere Gährungsarten, welche Quarz enthalten, denen oft noch allgemeiner als dem Granit ein plutonischer Ursprung zugeschrieben wird, wie z. B. den Quarz führenden Porphyren und Trachyten, ebenfalls nicht durch Schmelzung entstanden seyn können. Einer der ausgezeichnetsten Porphyre dieser Art ist der Porphyr vom Auerberge bei Stollberg im Harze. In ihm laßt sich der Quarz, der darin meistens vollständig krystallisirt enthalten ist, doppelt sechsseitige Pyramiden bildend, leicht von der Masse des zersetzten Feld-paths trennen. Dieser Quarz zeigte das specifische Gewicht 2,655.

Man kann mir bei den erörterten Betrachtungen den Vorwurf machen, von einem einseitigen Standpunkte ausgegangen zu seyn, ein Vorwurf, den ich verdiene. Aber ich kann die Bemerkung nicht unterdrücken, daß die Geo-

¹⁾ Pogg. Ann. Bd. 83, S. 423 und Bd. 86, S. 105

der Aufstellung einer plutonischen Bildung des
st nur durch Betrachtung und Beobachtung der La-
hältnisse, also nur durch Anschauung geleitet wur-
daher auch einseitig verfahren sind. Nur durch eine
umsichtige Kritik können nach langem Forschen
eher Art beantwortet werden, Fragen, die man
htbare halten kann, deren Beantwortung oder
ng aber dem menschlichen Geiste ein Bedürfnis
scheint.

*er die Oxyde des Cers und die Sulfate des
oxydoxyduls; von C. Rammelsberg.*

saurem Ceroxydul durch Ammoniak gefällte und dann ge-
glühte, so wie das durch Glühen von salpetersaurem Cer-
oxydul erhaltene, nach Mosander's Vorschrift durch ver-
dünnte Salpetersäure gereinigte Oxyd für Ceroxyd zu er-
klären, wiewohl Mosander selbst angiebt, daß ihm die
Darstellung des Ceroxyds nicht geglückt sey.

Mosander hatte zugleich aus der gelbrothen Auflösung
des Ceroxydoxyduls in mäßig verdünnter Schwefelsäure
durch Verdünnen mit Wasser ein schwefelgelbes basisches
Salz erhalten. Hermann ¹⁾ wandte im Jahre 1843 dieses
basische Salz, dessen Darstellung er ausführlich beschrieb,
zuerst zur Gewinnung reiner Cersalze an, unstreitig die
beste und sicherste Methode; er wies ferner nach, daß Cer-
oxydulhydrat, indem es sich an der Luft gelb färbt, nicht
bloß sich höher oxydirt, sondern zugleich Kohlensäure an-
zieht. Allein alles, was Hermann über die Zusammen-
setzung der Ceroxyde und ihrer gefärbten Salze mittheilt,
die er zuerst der Analyse unterwarf, ist unrichtig, weil er,
gleich Beringer, etwas für Ceroxyd hielt, was Oxydoxydul
war. So vor allem das schwach isabellfarbige reine Oxyd-
oxydul, welches er durch Schmelzen des gelben basischen
Salzes mit kohlensaurem Natron und Ausziehen mit Wasser
darstellte. Während er das Verhalten dieses Körpers zu
Säuren ganz richtig beschreibt, legt er ihm in Folge einer
Analyse die Formel Ce^2O^3 bei, weil er das basische Salz
gleichwie das aus der Auflösung desselben in Schwefelsäure
krystallisirende schöne orangerothe Salz für reine Cer-
oxydsalze hielt, und jenes als $Ce^3S^3 + 9aq$, dieses als
 $CeS^3 + 9aq$ bestimmte. Es ist sehr zu beklagen, daß Her-
mann niemals versucht hat, die Basis dieser Salze genauer
zu bestimmen, was auch von dem schwefelsauren Kali-Dop-
pelsalze gilt, welches er für $2K\ddot{S} + Ce\ddot{S}^3$ hielt. Nicht
weniger unwahrscheinlich sind seine Angaben über noch
höhere Oxydationsstufen des Cers, über ein Superoxydul
 $= Ce^3O^3 = \ddot{C}e\ddot{C}e$, welches durch Glühen von salpeter-

1) Journ. f. prakt. Chemie Bd. 30, S. 184.

oxydul entstehen soll, sich in Schwefelsäure nach Abscheidung des basischen Salzes durch verdünnten Auflösung eine Auflösung des Superoxyd O^2 geben soll, welche durch Alkalien braun wird. Hermann betrachtete den Niederschlag, der durch Kohlensäure anzieht, als Superoxydhydrat, und dass er sich durch Glühen wieder in $\ddot{C}e \ddot{C}e$ ver-

weil dieser Irrthümer wurde sechs Jahre später aufgedeckt, als Derselbe versuchte, das Cer zu bestimmen'). Er erkannte das schwefelsaure Salz als ein Oxydoxydulsalz, und suchte es zu analysiren; er zersetzte es durch Wasser, und erhielt sich des unlöslichen basischen Salzes nach dem Vorgang als Material für die Darstellung reiner Salze, zugleich aber versuchte er, dieses basische Salz zu analysiren, indem er die Oxydationsstufe des

Holzmann haben mich veranlaßt, meine Versuche fortzusetzen und bis zu einem gewissen Abschlufs zu bringen.

Atomgewicht des Cers

Wir besitzen nicht wenige Versuche über das Atomgewicht des vom Lanthan und Didym befreiten Cers. Die ältesten rühren von Beringer her, welcher das Gemisch der drei Oxyde durch Behandlung mit verdünnter Salpetersäure zu trennen versuchte, und den unaufgelösten Theil als lanthanfrei betrachtete. Er fand das Atomgewicht des Cers:

- 1) Durch Analyse des Cerchlorürs . . . = 576,97
- 2) durch Verwandlung des Schwefelcers in
Oxyd = 576,69
- 3) aus schwefelsaurem Ceroxydul . . . = 577,24
- 4) aus ameisensaurem Ceroxydul . . . = 576,0

Zwei Analysen des oxalsauren Salzes, welche er nicht zum Zweck der Atomgewicht-Bestimmung machte, würden 607 und 591 geben.

Hermann stellte zuerst reines schwefelsaures Ceroxydul aus dem basischen Oxydoxydul-Sulfat dar, und erhielt das Atomgewicht . = 575,0

Marignac, welcher denselben Weg befolgte, bestimmte es = 590,8

Kjerulf¹⁾ ermittelte es durch die Analyse des Oxalats, und fand es = 726,9

Jegel, welcher gleichfalls die Methode von Hermann zur Darstellung reiner Cersalze benutzte, fand durch Analyse des Sulfats in Verbindung mit der des Oxydoxyduls das Atomgewicht des Cers in drei Versuchen

= 576,3
= 575,25
= 575,65

Die Resultate von Beringer, Hermann und Jegel stimmen also sehr nahe überein; Marignac's Zahl ist zu

1) Ann. der Chemie und Pharm. Bd. 86, S. 287 und nachmals Bd. 87, S. 15

und Kjerulf hat entweder einen Fehler in
gemacht, oder kein reines oxalsaures Ceroxyd
benutzt. Auch ich habe mich, lange Zeit vor dem
Anfang der Arbeiten von Kjerulf und Jegel,
mit dem Gewicht des Cers beschäftigt, und dazu gleich
reine Ceroxydul benutzt. Dasselbe wurde
indem basisch schwefelsaures Ceroxydoxydul
nach dem Vorgang zu seiner Darstellung diente.
Ich habe nur eine Analyse an, wobei das Salz in ei
nen Schmelzgefäß hinter Kupferoxyd in einem Strom
von Wasserstoffgas geglüht wurde. 100 Th. lieferten 10,43 F
Sauerstoff und 21,73 Wasser, wonach es enthält:

		Sauerstoff.
Wasser	21,73	19,32
Oxalsäure	31,29	20,86
Ceroxydul	46,98	6,95 = $\frac{20,86}{3}$
	<u>100.</u>	

Darstellung, Eigenschaften und Zusammensetzung hier zunächst an.

Aus dem durch Schwefelsäure aufgeschlossenen Cerit wurde nach Abscheidung der Kieselsäure und der durch Schwefelwasserstoff fällbaren Metalle das Gemenge der Basen durch freie Oxalsäure gefällt, eine Methode, die wir Laugier verdanken ¹⁾, und wodurch das Eisen vollkommen entfernt wird. Die etwas Kalk enthaltenden Oxalate wurden nach dem Auswaschen bei Luftzutritt geglüht, mit verdünnter Salpetersäure kalt behandelt, um den Kalk und den größten Theil des Lanthan- und Didymoxyds fortzuschaffen, und dann mit einer Mischung aus gleichen Theilen Schwefelsäure und Wasser stark digerirt. Dadurch löst sich der größte Theil der braunen Oxyde auf, und man erhält eine schön gelbrothe Flüssigkeit, aus welcher durch allmähliches Verdunsten Krystalle von schwefelsaurem Cer-oxidoxydul erhalten werden.

Die ersten Anschüsse liefern *braunrothe* sechsgliedrige Krystalle, aus der Mutterlauge erhält man ein *gelbes* Salz in sehr kleinen nicht bestimmbarern Krystallen; zuletzt bleibt eine viel freie Säure enthaltende noch roth gefärbte Flüssigkeit, welche von neuem zur Auflösung der Oxyde dienen kann.

A Braunrothes sechsgliedriges Salz.

Die Krystallform ist von Schabus ²⁾ und von mir ³⁾ fast gleichzeitig beschrieben worden. Es sind Combinationen eines sechsseitigen Prismas p mit der Endfläche c , woran die Combinationsecken durch ein Dihexaëder d abgestumpft sind. Oft aber zeigen die Krystalle nur das Dihexaëder mit Abstumpfung seiner Seitenkanten durch das Prisma. Im ersten Fall beobachtet man zuweilen auch ein Dihexaëder zweiter Ordnung, welches auf die Kanten des Prismas

1) Schweigg. Journ. Bd. 19, S. 54.

2) Bestimmung der Krystallgestalten u. s. w., Wien 1855, S. 17.

3) Handb. der kryst. Chemie S. 239 und. Die neuesten Forschungen in der kryst. Chemie S. 109.

ist, und die Ecken, welche zwei Flächen d bilden, abstumpft, und endlich hat Se das achtfach schärfere Dihexaëder erster Ordnung, welches die Kanten dp abstumpfen w

$$\begin{aligned} a &= a : a : \infty a : c & h &= a : \frac{1}{2} a : a : \frac{1}{3} c \\ a &= a : a : \infty a : 8c & c &= c : \infty a : \infty a : \infty a. \\ a &= a : a : \infty a : \infty c \end{aligned}$$

chnet $2A$ den Endkantenwinkel, und $2C$ den Winkel der Dihexaëder, so ist:

	Berechnet.	Beobachtet.	
		R.	Schabus.
$2A = 124^\circ 2'$		•	$123^\circ 47'$
$2C =$		$*139^\circ 30'$	
$2A = 120 \quad 4$			
$2C = 175 \quad 52$			
$2A = 130 \quad 4$		$130 \quad 0$	
$2C = 115 \quad 12$			
$c = 110 \quad 15$		$110 \quad 0$	$110 \quad 25,5$

mit Wasser nicht sehr vorsichtig, oder übergießt man sie mit heissem Wasser, so verwandeln sie sich in eine zähe durchsichtige harzähpliche Masse, in welchem amorphen Zustande das Salz sehr schwer durch hinzugefügte Säure aufzulösen ist.

Hermann hat, wie schon oben angeführt, dieses Salz untersucht, jedoch auf den Oxydationszustand der Basis nicht geachtet, und diese ohne Weiteres für Ceroyd erklärt. Er fand in zwei Versuchen 37,11 und 38,0 Proc. Schwefelsäure, 36,36 und 36,98 Ceroyd, und nahm für das Salz die Formel $\text{Ce S}^3 + 9\text{aq}$ an.

Ich habe eine grössere Reihe von Analysen mit diesem Salze angestellt, wie sie die problematische Natur seiner Basis zu erfordern schien.

Die Krystalle wurden zerrieben und zwischen Papier oder kurze Zeit über Schwefelsäure gebracht. Zuweilen habe ich sie zuvor mit starkem Alkohol abgespült, um anhängende Säure fortzunehmen. Hierauf wurden sie in einem Kolben mit Chlorwasserstoffsäure längere Zeit gekocht, bis die Flüssigkeit entfärbt und alles Chlor von einer Jodka-liumauflösung absorbiert war. Das freigemachte Jod liess sich nun mittelst schwefliger Säure oder unterschwefligsauren Natrons und einer titrirten Jodauflösung bestimmen, woraus sich die Menge des Sauerstoffs ergab, den die Basis des Salzes mehr enthielt als Ceroydul. Keine andere Methode als diese von Bunsen eingeführte volumetrische Jodprobe ist bei derartigen Untersuchungen brauchbar, denn sie allein besitzt die erforderliche Schärfe, selbst bei Bestimmung sehr kleiner Sauerstoffmengen. Bei meinen ersten Analysen des Salzes, welche aus einer früheren Zeit stammen, wandte ich zur Absorption des Chlors eine mit schwefliger Säure gesättigte Auflösung von Chlorbaryum an, ein Verfahren, welches zwar bei gehöriger Vorsicht richtige Resultate liefern kann, um so mehr, als 1 Thl. Sauerstoff 14,57 Thl. schwefelsauren Baryt bildet, aber doch durch Einwirkung der Luft leicht zu hohe Gebalte giebt.

Die Jodprobe lässt sich auch bei diesem und ähnlichen

gut so ausführen, daß man die gepulverte Sodaalkali und verdünnter Chlorwasserstoffsäure und das Ganze in einem kleinen damit angefüllten Reagenzglas mit einem in Wachs getränktem Kork stopfen, unter öfterem Umschütteln bei gewöhnlicher Temperatur sich selbst überläßt, oder in eine Glasröhre und im Wasserbade erhitzt. Die klare braune Flüssigkeit wird alsdann der volumetrischen Prüfung übergeben.

Die Chlorwasserstoffsäure farblose Flüssigkeit wurde schwach übersättigt, mit Essigsäure bis zum Kochen versetzt und mit oxalsaurem Ammoniak gefällt. Das Chloroxydul wurde kalt ausgewaschen, getrocknet und in der Lampe bei Luftzutritt stark geglüht. In allen Fällen ein blaßrothes, zuweilen auch braunes, nie aber ein braunes Oxyd erhalten. Da das Chloroxydoxydul gelblichweiß ist, und nur ein wenig rothliche zeigt, so darf man glauben, daß

Schwefelsäure.	Geglühtes Oxyd aus Oxalat.	Sauerstoff
1) 37,57	1) 40,64	1) 1,10
2) 37,20	2) 39,90	2) 1,16
3) 37,04	3) 39,62	3) 1,00
4) 36,68	4) 39,40	4) 0,99
5) 36,59	5) 39,37	5) 0,96
6) 36,46	6) 39,20	6) 0,94
7) 36,40	7) 39,11	7) 0,93
8) 35,89	8) 39,06	8) 0,93
9) 35,78	9) 38,54	9) 0,88
10) 35,78	10) 38,52	10) 0,85
11) 35,72	11) 38,42	11) 0,81
12) 35,34		
Mittel 36,37	39,25	0,95

Wenn man erwägt, daß das Salz nicht ganz frei von anhängender Säure sich erhalten läßt, wird man die kleinsten Werthe für diese, die größten für die Basis und den Sauerstoff als die richtigeren betrachten müssen. Und danach ist das Salz eine Verbindung von 3 At. schwefelsaurem Ceroxydul, 1 At. schwefelsaurem Ceroxyd und 18 At Wasser,



6 At. Schwefelsäure	= 3000 = 35,30	
3 " Ceroxydul	= 2025 = 23,82	} 40,88
1 " Ceroxyd	= 1450 = 17,06	
18 " Wasser	= 2025 = 23,82	
	<hr/> 8500 100.	

Unter dieser Voraussetzung ist die Basis des Salzes $\text{Ce}^5\text{O}^6 = 5\text{Ce} + \text{O}$, welche gleichsam aus 97,12 Ceroxydul und 2,88 Sauerstoff besteht. Für 40,88 macht dies 1,18 Proc. Sauerstoff aus, eine Zahl, welcher die zuverlässigsten unter den angeführten sich nähern.

Das durch Glühen von oxalsaurem Ceroxydul an der Luft oder in Sauerstoff zurückbleibende Oxyd ist zwar,

wie weiterhin gezeigt werden soll, nicht immer genau $\text{Ce}^{\text{I}}\text{O}^{\text{I}}$ $= \text{CeCe} = 3\text{Ce} + \text{O}$, doch hat es sehr oft diese Zusammensetzung, und die Abweichungen sind in jedem Fall äußerst gering. Da $100 \text{ Ce}^{\text{I}}\text{O}^{\text{I}} = 101,9 \text{ Ce}^{\text{I}}\text{O}^{\text{I}}$ sind, so hätte unser Salz 41,65 Proc. von letzterem liefern müssen; daß aber die Analysen darunter bleiben, liegt ebensowohl in dem kleinen Ueberschuß an Säure als darin, daß das geglühte Oxyd etwas mehr Ceroxydul enthielt.

Ich habe versucht, über die Natur der Basis des Sulfats directen Aufschluß zu erhalten, ohne jedoch zu sicheren Resultaten zu gelangen. Löst man es mit Zusatz von Salpetersäure auf, und versetzt die klare Auflösung in der Kälte mit einem Ueberschuß von kohlensaurem Baryt, so schlägt sich nicht Ceroxyd, sondern basisch schwefelsaures Salz nieder; filtrirt man den Niederschlag von der farblosen Flüssigkeit ab, und behandelt ihn mit Chlorwasserstoffsäure, so bleibt cerhaltiger schwefelsaurer Baryt unauflöst, und man erhält kein genaues Resultat. Wegen der Bildung des basischen Salzes enthält auch das Filtrat vom kohlensauren Barytniederschlag, nach Abscheidung des überschüssigen Baryts, viel weniger Ceroxydul, als der Fall seyn sollte.

Wenn man die Auflösung des Salzes in der Wärme durch Kali oder Ammoniak fällt, so erhält man ein röthlichgraues Hydrat, welches an der Luft eine gelbliche Färbung annimmt, sich in CeCe verwandelt, dann aber auch Kohlensäure anzieht. Seine höhere Oxydation an der Luft beweist wenigstens, daß das schwefelsaure Salz mehr als 1 At. Ceroxydul gegen 1 At. Oxyd enthält.

Die Krystalle verlieren bei längerem Liegen über Schwefelsäure gleichwie beim Erwärmen langsam einen Theil des Wassers. Bei 140° betrug der Verlust 20,63 bis 21,97 Proc. Bei stärkerem Erhitzen entweicht Schwefelsäure und es bleibt ein röthlicher Rückstand, dessen Menge einmal 43,53, ein anderes Mal 42,11 ausmachte, welche letztere Zahl nahe mit 41,65 oder der berechneten Menge $\text{Ce}^{\text{I}}\text{O}^{\text{I}}$ übereinstimmt.

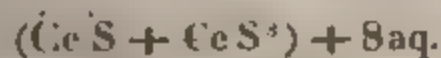
B. Gelbes Salz

Aus der Mutterlauge des braunrothen Salzes scheidet sich beim Verdampfen häufig, aber nicht immer, ein lebhaft gelbes Salz in krystallinischen Massen ab, die sich nicht näher bestimmen lassen. Dieselbe Verbindung erhält man durch Auflösung des basischen Salzes in verdünnter Schwefelsäure, gewöhnlich nach Abscheidung einer gewissen Menge von A. Doch läßt es sich ebenfalls nicht ganz von der anhängenden Säure befreien, am besten noch durch Waschen mit absolutem Alkohol. Mit Wasser bildet es eine gelbe Auflösung, welche sich aber sehr schnell unter Abscheidung des basischen Salzes trübt. Schon hieraus folgt, daß es nicht, wie ich anfangs glaubte, schwefelsaures Ceroxyd seyn kann.

Die Analysen, auf gleiche Art wie beim vorigen durchgeführt, ergaben:

Schwefelsäure.	Geglühtes Oxyd aus Oxalat.	Sauerstoff.
1) 40,29	1) 43,10	1) 2,31
2) 40,24	2) 42,92	2) 2,12
3) 39,36	3) 42,88	3) 2,00
4) 39,24	4) 42,64	4) 1,84
	5) 42,50	5) 1,80
	6) 41,77	
	7) 41,52	

Man sieht, es enthält etwas mehr Säure und Basis und zugleich etwa doppelt so viel Sauerstoff, d. h. es ist reicher an Ceroxyd. Es besteht aus 1 At. schwefelsaurem Ceroxydul, 1 At. schwefelsaurem Ceroxyd und 8 At. Wasser,



$$1 \text{ At. Schwefelsäure} = 2000 = 39,80$$

$$1 \text{ „ Ceroxyd} = 1450 = 28,86$$

$$1 \text{ „ Ceroxydul} = 675 = 13,43$$

$$8 \text{ „ Wasser} = 900 = 17,91$$

$$5025 = 100.$$

$$\left. \begin{array}{l} 12,29 = \end{array} \right\} \begin{array}{l} \text{Ce } 40,33 \\ \text{O } 1,99 \end{array}$$

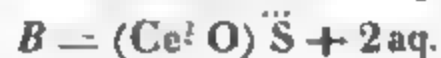
Das aus diesem Salze erhaltene Oxydoxydul besitzt stets eine weißse ins Gelbliche oder schwach Rothe ziehende

s löst sich nur in Schwefelsäure zu einer gelblichen Flüssigkeit auf.

Das Salz verliert bei 200° sein Wasser (16,83 P. Versuch). Ueber dem Gasgebläse hinterließ es ein weißes, blaßes röthliches Ceroxydoxydul, in dem noch Schwefelsäure enthalten war.

Die Basis ist das Oxydoxydul $Ce^2 O^2$.

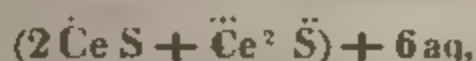
Die Salze sind gleichsam:



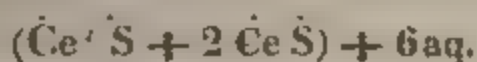
Das Salz ist schwefelsaures Ceroxydoxydul.

Die von Mosander entdeckte Verbindung, welche zuerst zur Darstellung reiner Cerverbindungen verwendet wird, wird aus den beiden vorigen Salzen leicht erhalten. Es ist ein schwefelgelber käsiger Niederschlag, welcher mit reinem Wasser ausgewaschen und getrocknet, so

Hiernach besteht es aus 2 At. Ceroxyd, 2 At. Ceroxydul, 3 At. Saure und 6 At. Wasser oder aus 2 At. schwefelsaurem Ceroxydul und 1 At. sechstel-schwefelsaurem Ceroxyd,



was wohl wahrscheinlicher ist als die Annahme, es enthalte halb schwefelsaures Oxydul und drittel-schwefelsaures Oxyd,



3 At. Schwefelsäure = 1500 = 23,35

2 " Ceroxyd = 2900 = 45,14

2 " Ceroxydul = 1350 = 21,01

6 " Wasser = 675 = 10,50

6425 100.

} 66,15 = { Ce 63,04
O 3,11

Dieses basische Salz entsteht demnach aus *A*, indem $\frac{2}{3}$ des Ceroxyduls und $\frac{1}{3}$ der Säure frei werden, und aus *B*, indem $\frac{1}{3}$ der Säure allein frei werden.

Auch die Basis dieses Salzes, welches man gleichsam $(\text{Ce}^1 \text{O}) \text{S} + \frac{1}{3} \text{aq}$ schreiben könnte, ist das Oxydoxydul $\text{Ce}^1 \text{O}^1$. Aus dem Oxalat, bei der Analyse erhalten, war es gelblichweiß, wenn das Salz aus *B*, mehr oder minder röthlich, wenn jenes aus *A* bereitet war. Im Wasserbad verliert das Salz nach längerer Zeit das Wasser (11,02 Proc. in einem Versuch); bei 200° geht schon etwas Schwefelsäure fort; beim Glühen über der Lampe bleiben wechselnde Mengen, über dem Gebläse reines Oxydoxydul (in einem Versuche 65,53 Proc.).

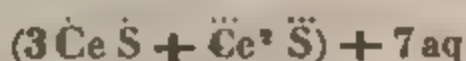
In seiner Auflösung in Schwefelsäure sollte man nur das Salz *B* vermuthen, es krystallisirt jedoch zuerst immer eine gewisse Menge von *A*. Die Auflösung des durch Chlor erhaltenen Hydrats von Ce Ce verhält sich genau ebenso.

Hermann giebt an, in diesem Salze 27,5 Schwefelsäure und 58,76 Ceroxyd gefunden zu haben. Aber sein Ceroxyd war Ceroxydoxydul, so dafs er ein Salz $(\text{CeS} + \text{CeS}) + 4 \text{aq}$ untersucht hätte.

Marignac analysirte später das bei 100° getrocknete Salz, und erhielt:

Schwefelsäure	26,10
Ceroxydoxydul	64,36
Wasser	10,22
	100,68.

Indem er eine abgewogene Menge der Lösung eines bekannten Gewichts Eisen in freier Chlorwasserstoffsäure hinzufügte, und nach dem Auflösen das rückständige Eisenoxydul durch Chamäleon bestimmte, fand er 2,5 Proc. Sauerstoff, und nahm demnach an, das Salz enthalte 3 At. Ceroxydul gegen 2 At. Ceroxyd, so daß er ihm den Ausdruck



gab, welcher 25,93 Schwefelsäure, 64,29 Ce Ce und 10,21 Wasser erfordert. Ich selbst habe bei meinen ersten Versuchen über 25 Proc. Schwefelsäure erhalten, allein ein solches Salz enthielt noch freie Säure, die es beim Waschen mit kochendem Wasser abgab, ohne daß eine wägbare Menge Cer sich auflöste. Ich glaube, daß daher die größere Menge Schwefelsäure bei Marignac rührt, gleichwie er etwas zu wenig Sauerstoff gefunden hat.

Schwefelsaures Ceroxydoxydul-Kali.

Daß die rothe Auflösung des Ceroxydoxyduls in Schwefelsäure mit schwefelsaurem Kali ein gelbes schwerlösliches Doppelsalz giebt, wissen wir schon aus den Versuchen von Berzelius und Hisinger. Daß dasselbe durch Wasser zersetzt werde, bemerkte Mosander, und Hermann gab später nach einer Analyse an, daß es schwefelsaures Ceroxyd-Kali sey.

Die krystallinisch-körnigen schweren Niederschläge, welche durch Vermischen der rothen Auflösung des krystallisirten schwefelsauren Ceroxydoxyduls (A) in schwefelsäurehaltigem Wasser mit einer Auflösung von schwefelsaurem Kali entstehen, sind um so dunkler gelb, je später sie sich abscheiden, und haben dann eine mehr krystallinische Beschaffenheit. Ich habe, um ein gleichförmiges Product

zu erhalten, die Auflösung des Cersalzes mit so wenig Kalisalz versetzt, daß die Flüssigkeit noch gelb gefärbt war; ebenso wurde andererseits das schwefelsaure Kali im Ueberschuß angewandt. Die Fällung wurde durch Zusammenmischen der heißen Lösungen gleichwie in der Kälte, sie wurde concentrirt wie verdünnt ausgeführt, ohne daß die Bedingungen zur Bildung eines constant zusammengesetzten Niederschlags sich feststellen ließen. Dazu kommt noch, daß dieser, wenn man ihn mit kaltem Wasser abspült, sehr bald unter Milchigwerden der Flüssigkeit sich zersetzt. Ich führe nichtsdestoweniger die Resultate der Analysen hier an, weil ich glaube, daß nicht alle sich auf Gemenge beziehen.

Die untersuchten Proben verloren über Schwefelsäure nur eine kleine Menge hygroskopisches Wasser, und änderten dann ihr Gewicht durchaus nicht mehr. Sie wurden gewöhnlich mit Chlorwasserstoffsäure gekocht, um das Chlor volumetrisch durch Jod zu bestimmen. Die Flüssigkeit, durch Eindampfen vom Säureüberschuß größtentheils befreit, wurde mit Barytwasser gefällt, das Filtrat nach Abscheidung des Baryts abgedampft und das Kal als Sulfat gewogen. Der Barytniederschlag wurde mit Chlorwasserstoffsäure digerirt, aus dem ungelösten schwefelsauren Baryt die Schwefelsäure berechnet, die Flüssigkeit nach Abscheidung des Baryts und nach dem Neutralsiren durch Oxalsäure gefällt, und das oxalsaure Ceroxydul durch Glühen in Ceroxyd-oxydul verwandelt.

No. 1. Durch Waschen von No. 3 mit kaltem Wasser.

No. 2. Durch Fällung einer Auflösung des krystallisirten schwefelsauren Ceroxyd-oxyduls mit einer ungenügenden Menge Kali, wobei das Filtrat noch gelb war.

No. 3. Aus heißen Auflösungen der beiden Salze, wobei das Cersalz vorherrschte, noch warm von der Flüssigkeit getrennt.

No. 4. Durch Waschen des folgenden mit wenig kaltem Wasser.

No. 5. Gelbe krystallinische Krusten, durch längeres

sehr verdünnter Flüssigkeit abgesetzt, wobei die schwach gelb blieb.

Aus einer mit wenig schwefelsaurem Kali verdünnter Lösung des krystallisirten Salzes.

Aus warm gemischten Auflösungen, wobei die nach Abscheidung des Niederschlags beinahe

	1		2	3		4.
	a.	b.		a.	b.	
ure	41,92		41,54	43,10		44,82
ydul	35,84	36,12	36,45	33,11	33,26	32,35
	16,58	16,71	17,62	18,45	20,72	20,88
	1,03	1,22	0,78	0,73	0,68	0,52
	5.		6.	7.		
	a.	b.		a.	b.	
ure	44,85			42,88	42,93	
ydul	31,13	31,77	28,10	28,96	26,62	
	21,82	22,19	22,88	23,40		
	0,52	0,51				

Die kalireichsten Niederschläge nähern sich einer Verbindung, welche doppelt so viel schwefelsaures Kali enthält: denn



müßte enthalten:

$$12\ddot{S} = 6000 = 43,85$$

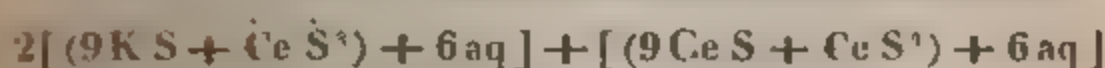
$$\begin{array}{rcl} Ce = 1450 = 10,59 & \left. \vphantom{\begin{array}{l} Ce \\ 3Ce \end{array}} \right\} = \begin{array}{l} Ce\ 24,66 \\ O\ 0,73 \end{array} & \left. \vphantom{\begin{array}{l} Ce \\ O \end{array}} \right\} = \begin{array}{l} Ce\ Ce \\ 25,87 \end{array} \\ 3Ce = 2025 = 14,80 & & \end{array}$$

$$6K = 3534 = 25,83$$

$$6aq = 675 = 4,93$$

$$13684 \quad 100.$$

Dies wäre



Allein diese Verbindung wäre niemals rein, sondern immer mit der ersten gemengt erhalten worden.

Schwefelsaures Ceroxydoxydul-Ammoniak

Beim Vermischen der Auflösungen des krystallisirten Cersalzes und von schwefelsaurem Ammoniak bildet sich, wenn die Flüssigkeiten verdünnt sind, kein Niederschlag. Ein solcher in Gestalt eines gelben oder bräunlichen krystallinischen Pulvers entsteht jedoch beim Erhitzen oder Abdampfen, und besteht aus kleinen gelben, durch die Loupe erkennbaren Krystallen. Etwas später setzen sich große orangerothe Krystalle eines zweiten Doppelsalzes ab.

A. Krystallinisch körniges Salz.

In seinem Verhalten zu Wasser gleicht es den Kalidoppelsalzen, hat aber eine einfache Zusammensetzung. Bei der Analyse, die wie bei dem folgenden Salze ausgeführt wurde, gab es:

		Sauerstoff.
Schwefelsäure	50,38	30,23
Ceroxydul	28,93	4,28
Sauerstoff	1,14	1,14
Ammoniumoxyd	13,83	4,26
Wasser	(5,72)	5,08
	<u>100.</u>	

ch besteht es aus 4 At. schwefelsaurem Ammo-
 2 At. schwefelsaurem Ceroxydul, 1 At. schwefel-
 eroxyd und 4 At. Wasser,



Schwefelsäure	= 4500 = 49,72	
ul	= 1450 = 16,02	} = $\ddot{\text{Ce}}$ 29,84 = $\ddot{\text{Ce}} \ddot{\text{Ce}}$ 31,30 O 1,10 (gefunden 30,36)
ul	= 1350 = 14,92	
iumoxyd	= 1300 = 14,36	
	= 450 = 4,98	
	<u>9050</u> 100.	

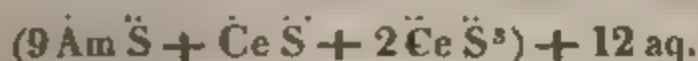
urde seine Constitution durch

Sie sind durchsichtig und trichromatisch, verwittern aber an der Luft etwas. In Wasser lösen sie sich leicht mit gelber Farbe auf.

Zur Analyse wurde das Salz ähnlich dem Kalisalz mit Chlorwasserstoffsäure gekocht, um das Chlor zu bestimmen; die saure Auflösung nach dem Verdampfen der meisten freien Säure mit Barythydrat anhaltend gekocht, und das Ammoniak als Ammoniumplatinchlorid bestimmt, sonst aber wie vorher verfahren.

	1.	2.	3.	4.	Mittel
Schwefelsäure	49,81	50,40	49,82		50,01
Ceroxydoxydul	21,71	21,72	22,13	21,79	21,84
Ammoniumoxyd	19,59	18,74	19,19		19,17
Sauerstoff			1,27	1,29	1,28

Da das Oxydoxydul = 20,72 Ceroxydul, worin 3,06 Sauerstoff, so sieht man, daß in diesem Salze, weil 1,28 : 3,06 fast = 1 : 2 $\frac{1}{2}$, 5 At. Cer mit 7 At. Sauerstoff verbunden, d. h. 2 At. Oxyd gegen 1 At. Oxydul enthalten sind. Die nächstliegende Formel ist



$$16 \ddot{\text{S}} = 8000 = 50,47$$

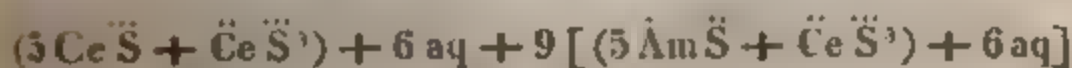
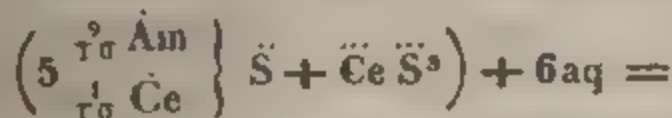
$$\left. \begin{array}{l} 2 \ddot{\text{Ce}} = 2900 = 18,30 \\ \text{Ce} = 675 = 4,26 \end{array} \right\} \begin{array}{l} \text{Ce } 21,30 \\ \text{O } 1,26 \end{array} \left. \vphantom{\begin{array}{l} 2 \ddot{\text{Ce}} \\ \text{Ce} \end{array}} \right\} = \text{Ce Ce } 22,31$$

$$9 \text{ Am} = 2925 = 18,45$$

$$12 \text{ aq} = 1350 = 8,52$$

$$\frac{13850}{100}.$$

Es ist wohl am besten, sich die Constitution des Salzes als



zu denken.

Das Ceroxydoxydul aus diesem Salze besitzt immer eine sehr helle Farbe.

ehrwöchentlichem Stehen über Schwefelsäure hatte
 6,7 Proc. Wasser verloren, d. h. 9 At. (be-
 4 Proc.). Ueber dem Gasgebläse hinterläßt es
 Ceroxydoxydul, in einem Versuche 21,65 Proc., ge-
 dem Mittel der übrigen.

en des Ceroxydulhydrats gegen Sauer-
 stoff und Chlor.

Ceroxydoxydulhydrat.

man die Auflösung eines Ceroxydulsalzes mit Kali,
 der weisse Niederschlag von Ceroxydulhydrat beim
 en gelblich, wie schon Mosander bemerkt hat.
 n beobachtete später, daß er dabei gleichzeitig
 re anzieht.

wenn das krystallisirte schwefelsaure Ceroxyd-
) mit Kali in der Wärme gefällt wird, färbt sich
 chgraue Niederschlag auf dem Filtrum bald gelb.
 chedene Proben nach dem Auswaschen über

$$\begin{array}{rcl}
 & 1. & \text{Sauerstoff.} \\
 \text{Ceroxydoxydul} & 100,37 = \text{Ceroxydul} & 95,65 = 14,17 \\
 & \text{Sauerstoff} & 4,35 \\
 & & \hline
 & & 100.
 \end{array}$$

$$\begin{array}{rcl}
 & 2. & \\
 \text{Ceroxydoxydul} & 99,96 = \text{Ceroxydul} & 95,26 = 14,12 \\
 & \text{Sauerstoff} & 4,74 \\
 & & \hline
 & & 100.
 \end{array}$$

Ueber Schwefelsäure getrocknet, bildet das Hydrat gelbbraune Stücke, die ein gelbes Pulver geben. 100 Th. desselben gaben 144,3 schwefelsaures Ceroxydul = 82,9 Ceroxydul. Hiernach ist es

$$\text{Ce}^3 \text{O}^4 + 3\text{aq} = \text{Ce} \ddot{\text{Ce}} + 3\text{aq}.$$

	Berechnet	Gefunden
3 Ce	= 2025,0 = 82,23	82,90
O	= 100,0 = 4,06	4,09
3aq	= 337,5 = 13,71	13,01
	<u>2462,5</u> <u>100.</u>	<u>100.</u>

Verhalten des Ceroxydoxyduls zu Sauerstoff.

Da bei der Einwirkung des Chlors sich keine höhere Oxydationsstufe bildet, so ist wenig Hoffnung vorhanden, das Ceroxyd zu isoliren.

Erhitzt man Ceroxydoxydul in Sauerstoffgas in schwacher oder in stärkerer Glühhitze, so ändert es sein Ansehen nicht. Dagegen zeigt sich eine Gewichtszunahme, die jedoch niemals constant ist. Das Maximum derselben betrug 1,25 Proc. oder $\frac{1}{8}$ desjenigen Sauerstoffs, den das Oxydoxydul mehr enthält als das Oxydul ($\frac{1}{6}$ der Gesamtmenge). Hiernach hat es sich in eine Verbindung von 2 At. Ceroxydul und 5 At. Ceroxyd verwandelt.

Ceroxydul	95,3 = 14,1 S. =	94,12
Sauerstoff	4,7	4,64
"	1,25	1,24
	<u>101,25</u>	<u>100.</u>

Ce² Ce³ berechnet:

$$\begin{array}{rclclcl}
 = 6900 & = 80,23 & = 12 \text{ Ce} & = 8100 & = 94,19 \\
 = 1700 & = 19,77 & = 4 \text{ O} & = 400 & = 4,65 \\
 \hline
 8600 & 100. & & \text{O} & = 100 = 1,16 \\
 & & & \hline
 & & & 8600 & 100.
 \end{array}$$

genommen, liegt das Product in der Mitte zwischen Ce² und Ce Ce³, doch ist es überhaupt wohl bestimmte Verbindung. Um sich in Ceroxyd zu verhalten, hätte das Oxydoxydul ungefähr doppelt so viel ($\frac{1}{2}$ seiner Gesamtmenge) aufnehmen müssen,

$$\begin{array}{rclclcl}
 2 \text{ Ce Ce} & = 4250 & = 97,7 & = 100 \\
 \text{O} & = 100 & = 2,3 & = 2,35 \\
 \hline
 & 4350 & 100.
 \end{array}$$

Der früheren Reihe von Versuchen, die zum Theil Bestimmung des Atomgewichts vom Cer zum Zweck wurde oxalsaures Ceroxydul in einem Sauerstoff-Ofen verbrannt. Durch Wägung der Kohlensäure, des

in glühenden Fluß bringt. Nach dem Ausziehen mit kaltem Wasser erhält man es unverändert.

Schon Mosander bemerkte, daß das aus salpetersaurem Ceroxydul durch Glühen bereitete Oxyd Ceroxydul enthält; doch läßt sich von demselben seiner Angabe entgegen nichts durch Salpetersäure ausziehen. Hermann hielt diesen Rückstand für Ce^3O^3 , und gab an, er habe daraus ein braunes in Schwefelsäure lösliches Superoxyd, Ce , erhalten, aber schon Marignac widerlegte diese Angaben, indem er nachwies, daß diese Substanz außer Ceroxydul nur 3,19 — 3,75 — 3,83 Proc. Sauerstoff enthält. Nach meinen Versuchen ist sie $Ce Ce$ mit 4,7 Proc. Sauerstoff.

Verhalten des Ceroxydoxyduls in Wasserstoff.

Darstellung von Ceroxydul.

Ist die Gewichtszunahme des Oxydoxyduls in Sauerstoff schon eine sehr geringe, oft nicht 1 Proc. betragende, so ist sie beim Erhitzen an der Luft noch kleiner, und ich habe oft keine Veränderung seines Gewichts bemerken können. Man kann sich daher seiner zur Bestimmung des Cers dennoch bedienen, wenn man nur Sorge trägt, es zuletzt im verschlossenen Tiegel über der Lampe oder sicherer über dem Gasgebläse einige Augenblicke heftig zu glühen.

In Wasserstoffgas geglüht, erfährt das Ceroxydoxydul eine Reduction, bei der es im höchsten Fall $\frac{1}{2}$ seines Sauerstoffs (1,7 Proc.) verliert und in Oxydul übergeht. Allein letzteres hat wie die Monoxyde des Mangans, Eisens und Kobalts ein so großes Bestreben, sich wieder zu oxydiren, daß selbst kleine Mengen, wenn man sie nach vollständigem Erkalten im Wasserstoffstrom an die Luft bringt, sich stark erhitzen und wieder in Oxydoxydul verwandeln. Dabei bleibt eine kleine Menge Ceroxydul im Innern der Masse, so daß der Gewichtsverlust gewöhnlich 0,5 bis 1,0 Proc. beträgt (1,17 Proc. nach Beringer).

Am leichtesten erhält man das Ceroxydul, wenn man

es Ceroxydul in einem Wasserstoffstrom glüht, ein *graublaues* Pulver, welches an der Luft unter Erhitzung sich sogleich in gelblichweißes Oxydul verwandelt. Ohne Anwendung von Wasserstoffgas kann aus dem Carbonat gleichwie aus dem Oxalat in geschlossenen Gefäßen nur Oxydoxydul, und es wird ein Theil Kohlensäure in Kohlenoxydgas verwandelt.

*Bestimmung freier Salpetersäure;
von F. G. Schaffgotsch.*

Atomgewichte: H = 1; C = 6; O = 8; N = 14; S = 16; Ca = 20; Na = 23, Cl = 35,5; Ba = 68,6; Pt = 98,9.

dem Analytiker mehrere grundverschiedene aber

getrocknet, ein trotz seiner (geringen) Zerfließlichkeit in geschlossenem Tiegel gut wägbares Salz von unveränderlicher, genau bekannter Zusammensetzung, also eine geeignete analytische Form der Salpetersäure. Seine Formel, welche bisweilen $\text{Am} + \text{N} + \text{H} = 89$ angegeben wird, ist $\text{Am} + \text{N} = 26 + 54 = 80$, so daß 100 Theilen Salz genau 67,5 Theile Säure entsprechen.

Drei Hauptversuche wurden angestellt; ihrer Darlegung will ich einige auf die analytisch wichtigen Eigenschaften des salpetersauren Ammoniak bezügliche Versuche voranschicken und andere, vergleichende Versuche, nämlich Analysen des Gegenstandes der Hauptversuche nach verschiedenen Methoden folgen lassen.

A. Vorversuche.

1. 1^{rm},9489 salpetersaures Ammoniak, fein zerrieben und 3,25 Stunden im Wasserbade getrocknet, gaben, mit Platinchlorid analysirt, 2^{rm},3785 Platin oder 0^{rm},6253 = 32,09 Hundertth. Ammoniumoxyd. Die zweite der beiden obigen Formeln erbeischt nahe hiemit übereinstimmend 32,50 Hundertth., die erste dagegen 29,21 Hundertth.

2. 3^{rm},2345 salpetersaures Ammoniak, bereits eine Stunde im Luftbade auf 115° erhitzt, wiegen nach drei Stunden Luftbad: 3^{rm},2343, nach abermals drei Stunden Luftbad: 3^{rm},2348.

3. Anderes Salz nach 3,5 St. Lb. von 115°: 3^{rm},2718, dann nach je 3 St. Lb.: 3^{rm},2690 — 3^{rm},2685 — 3^{rm},2685.

4. Anderes Salz nach 30' Lb. von 115°: 3^{rm},2500, 3 St. länger erhitzt, ebensoviel.

5. Anderes Salz nach 1 St. Lb. von 115°: 2^{rm},0565, nach je 30' Lb.: 2^{rm},0550 und 2^{rm},0550.

6. Salz von gleicher Bereitung mit dem vorigen wiegt nach 1 St. Lb. von 118° und nur 2' Erkaltungszeit 3^{rm},2940, 5' später 3^{rm},3006, dann nach 45' Lb. von 130°: 3^{rm},2936, nach 45' Lb. von 150°: 3^{rm},2915; endlich 1' vorsichtig ge-

3^{er},2680 und nach 15' bei stärkerer Hitze unter
geschmolzen: 2^{er},1870.

3^{er},3213 Salz in schönen, lufttrocknen durch freie
erdunstung entstandenen Krystallen verlieren bei
St. 0^{er},0038 oder 1,18 Hunderth. und in 6 wei-
den nichts mehr.

3^{er},2480 Salz in grossen Krystallen durch Erkalten
gewonnen, zerstückelt und im leeren Raum
felsäure getrocknet, wiegen nach 13 St. Lb. von
2,2393, nach weiteren 17 St. gleicher Behandlung
und verlieren nun in 3 St. nichts mehr, haben
anzen verloren 0^{er},0112 oder 0,50 Hunderth.

3^{er},9670 Salz von neuer Bereitung, durch Abdam-
ten und zwei Stunden unter häufigem Zerreiben
erbade getrocknet, in 1^{er},5 Wasser gelöst, im
bei 120° langsam eingedampft und weiter erwärmt,
ch 7 St. 1^{er},9643, haben also nur 0,14 Hunderth.

petersaures Ammoniak, mithin $25^{\text{rm}},2057$ wasserfreie Säure oder 27,90 Hunderth.

Das Mittel ist 27,88 wasserfreie Säure in 100 wasserhaltiger.

C. Vergleichende Versuche.

1. Bestimmung durch Bleioxyd.

$3^{\text{rm}},9460$ wasserhaltige Säure gaben mit $65^{\text{rm}},1050$ Bleioxyd eingedampft $75^{\text{rm}},3420$ im Luftbade bei 115° getrockneten Rückstand, welcher geglüht wieder $65^{\text{rm}},1050$ läßt. Dem entsprechen 1,2370 wasserfreie Säure oder 31,35 Hunderth. Offenbar scheitert dieses Verfahren an der Bildung eines *wasserhaltigen* basischen Salzes.

2. Bestimmung durch Barytwasser in bekannter Weise

Es gaben $1^{\text{rm}},0768$ wasserhaltige Säure $25^{\text{rm}},4145$ schwefelsauren Baryt¹⁾, entsprechend $1^{\text{rm}},1182$ wasserfreier Säure oder 27,43 Hunderth.

3 Bestimmung durch kohlensauren Baryt.

Eine einzige Analyse gestattet eine mehrfache Bestimmung von x , dem gesuchten Gewicht wasserfreier Salpetersäure, wenn man das angewandte Barytcarbonat = c , den aus Carbonat und Nitrat gemischten Abdampfrückstand = r , das auf dem Filter zurückbleibende Carbonat = u , das im Filtrat befindliche Nitrat = n und das aus dem Nitrat gefallte Sulfat = s einzeln dem Gewicht nach gefunden hat; denn es ist:

1) Beiläufig sey erwähnt, daß dieser schwefelsaure Baryt bei fortgesetzter Rothgluth in geschlossenem Tiegel über einer großen Weingeistflamme um $06^{\text{rm}},0323$ abnahm; er war rüthlich geworden, roch angehaucht hepatisch, machte befeuchtetes Silberblech fleckig und farbte sich in Kupfervitriollösung braun, in Bleizuckerlösung grau. Aehnliche, gewiß bemerkenswerthe Wirkungen habe ich seitdem auch an Gas-Arbeitsflammen oft beobachtet, unter anderem die vollständige Reduction von Kupferoxyd zu Metall

$$\frac{\text{NO}^s}{\text{NO}^s + \text{CO}^s} \cdot (r - c) = 1,68750 (r - c)$$

$$\frac{\text{NO}^s}{\text{BaO} + \text{CO}^s} \cdot (c - u) = 0,54767 (c - u)$$

$$\frac{\text{NO}^s}{\text{BaO} + \text{NO}^s} \cdot (r - u) = 0,41348 (r - u)$$

$$\frac{\text{NO}^s}{\text{BaO} + \text{NO}^s} \cdot n = 0,41348 n$$

$$\frac{\text{NO}^s}{\text{BaO} + \text{SO}^s} \cdot s = 0,46312 s$$

$$r - u = \frac{\text{BaO}}{\text{BaO} + \text{SO}^s} \cdot s = r - u = 0,65695 s$$

$$n = \frac{\text{BaO}}{\text{BaO} + \text{SO}^s} \cdot s = n = 0,65695 s.$$

analysirte wasserhaltige Säure wog 4^{grm},0673, ferner
 0,0020; $r = 4^{\text{grm}},6713$; $u = 1^{\text{grm}},9488$; $n = 2^{\text{grm}},7280$
 2^{grm},4050, woraus folgt: $x_I = 1^{\text{grm}},1294$; $x_{II} =$
 $x_{III} = 1^{\text{grm}},1257$; $x_{IV} = 1^{\text{grm}},1280$; $x_V = 1^{\text{grm}},1138$;

4. Bestimmung durch einfach-kohlensaures Natron.

8^{grm},1055 wasserhaltige Säure gaben mit 3^{grm},5283 wasserfreiem einfach-kohlensaurem Natron abgedampft: 4^{grm},8929 Rückstand; der Verlust, 1^{grm},3646, giebt 2^{grm},3028 wasserfreie Säure. Aus der Lösung des Rückstandes fällte Chlorbaryum 2^{grm},4672 Barytcarbonat, entsprechend 1^{grm},3262 Natroncarbonat als dem von der Salpetersäure unzersetzt gebliebenen Antheil der ursprünglichen Menge, woraus wieder für den zersetzten Antheil 2^{grm},2021 und für die wasserfreie Salpetersäure als zweiter Werth 2^{grm},2436 folgt. Endlich läßt der Rückstand, um 1^{grm},3262 verringert, 3^{grm},5667 Natronnitrat, was als dritten Werth für die wasserfreie Säure 2^{grm},2659 ergibt. Das Mittel ist 2^{grm},2708 wasserfreie Säure oder 28,02 Hunderth.

5. Bestimmung durch Natronbicarbonatlösung.

In einem verbesserten Geißler'schen Apparat entwickelten 3^{grm},1908 wasserhaltige Salpetersäure, 0^{grm},7085 Kohlensäure und 3^{grm},9690 wasserhaltige Salpetersäure 0^{grm},9490 Kohlensäure; das giebt für die wasserfreie Säure 27,25 und 29,35 Hunderth., zwei nur wegen ihres Mangels an Uebereinstimmung erwähnenswerthe Zahlen. Man vergleiche F. Mohr's Lehrbuch der Titrimethode, Abth. I, S. 125.

Berlin, 18. Juni 1859.

*Untersuchung über die Existenz ein- und zwei-
 Radicale enthaltender Anhydride und Be-
 dingung der dabei gelegentlich entdeckten Aether-
 säure und einiger ihrer Verbindungen;
 von W. Heintz.*

Arbeit über die wasserfreien Säuren¹⁾ stellen
 St. und Chiozza die Behauptung auf, dass An-
 on einbasischen Säuren mit denen zweibasischer
 nicht in Verbindung treten können, dass vielmehr,
 in solche Verbindungen herzustellen versucht, nur
 nach der wasserfreien einbasischen mit der wasser-
 basischen Säure entstehe. Dass solche Verbin-
 nicht existiren, dafür geben sie als Grund an, dass,
 bei der Bildung der Doppelanhydride der einba-
 aus der Chlorverbindungen eines Säureradi-

den, meines Wissens gar nicht speciell publicirt worden oder doch gewiß nicht in deutsche Zeitschriften übergegangen sind, so schien mir eine Wiederholung der Versuche in verschiedener Weise, solche Doppelanhydride zu erzeugen, um so mehr von Wichtigkeit, als, wenn sich die Richtigkeit dieser Behauptung nicht bestätigte, sich zum Beispiel Verbindungen würden erzeugen lassen können, in denen das Radical der Oxalsäure mit dem der Essigsäure vereinigt wäre. Solche Verbindungen sind aber gewiß die Weinsteinsäure, Aefelsäure, Citronensäure etc., welche sich durch Erhitzung mit Kalihydrat in Essigsäure und Oxalsäure zerlegen lassen. Es wäre dann zu hoffen, daß es gelingen möchte, eine dieser Säuren oder eins ihrer Derivate künstlich zu erzeugen.

Diesem Gedankengange nachgehend habe ich Versuche angestellt, Doppelanhydride der Oxalsäure und Bernsteinsäure einerseits und der Essigsäure andererseits zu erzeugen, bin jedoch ebenso wie Gerhardt und Chiozza zu einem negativen Resultate gekommen. Dessen ungeachtet will ich die angestellten Versuche in Kürze beschreiben, weil sie einige interessante Nebenresultate geliefert haben.

Zunächst wollte ich die Chlorverbindung des Acetyls auf ein oxalsaures Salz einwirken lassen, welches mit Sicherheit wasserfrei erhalten werden könnte. Ich wählte dazu das neutrale oxalsaure Kali, das nach Graham bekanntlich mit zwei Atomen Wasser krystallisirt und dieses Wasser bei 160° C. leicht und schnell abgibt. Es wurde durch Neutralisation des käuflichen sauren oxalsauren Kalis mit kohlen-saurem Kali und mehrmaliges Umkrystallisiren dargestellt. Um mich selbst von dem Verhalten des Salzes in der Wärme zu überzeugen, habe ich es einigen analytischen Versuchen unterworfen.

1. 0,7714 Grm. des lufttrocknen krystallisirten Salzes wurden bei 100 — 110° C. längere Zeit erhitzt. Das Gewicht des Salzes betrug nur noch 0,7027 Grm. Dieser Rückstand nahm in einem Luftbade, dessen Temperatur 160 — 170° C. betrug, noch ferner ab. Es blieben end-

6 Grm. zurück, die beim Glühen 0,5759 Grm. reinen Kalis lieferten.

0,9153 Grm. des krystallisirten Salzes verloren bei 100° C. 0,0985 Grm. an Gewicht und beim Glühen 0,7037 Grm. kohlensaures Kali.

0,2326 Grm. des gepulverten und zwischen Fließstunden der Einwirkung der Luft ausgesetzten Salzes verloren bei 100—110° C. 0,1207 Grm. Wasser und bei 180° C. änderte sich das Gewicht des Rückstandes nicht mehr. Beim Glühen blieb 0,9248 Grm. kohlensaures Kali zurück. •

Daraus ergibt sich folgende Zusammensetzung des anal. neutralen oxalsauren Kalis:

	I.	II.	III.	Berechnet.
Oxalsäure	39,01	38,82	39,05	39,06
	50,90	50,76	51,16	51,17
Wasser	10,09	10,42	9,79	9,77
	100.	100.	100.	100.

der Oxalsäure an, welches sich gegen Acetylchlorid ebenso verhielt, wie das Kalisalz.

Diese organische Chlorverbindung erhielt ich nach der bekannten Methode durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf wasserfreies essigsaures Natron. Die bei 50 bis 60° C. destillirende Flüssigkeit wurde nochmals mit etwas wasserfreiem essigsauren Natron der Destillation unterworfen, und das bei der angegebenen Temperatur Destillirende wieder für sich aufgefangen.

Als dieses Chloracetyl auf die oxalsauren Salze gegossen wurde, entwickelte sich eine reichliche Menge eines Gemisches von Kohlensäure und Kohlenoxydgas. Nach Beendigung der Gasentwicklung wurde bei gelinder Hitze destillirt, und ein Destillat gewonnen, welches aus wasserfreier Essigsäure bestand. In den Fällen, wo ein Ueberschuß von Chloracetyl angewendet worden war, enthielt das Destillat eine reichliche Menge davon, und in der rückständigen Masse konnte weder Oxalsäure noch eine andere organische Substanz entdeckt werden.

Vermuthend, daß die Bildung einer die Radicale der Essigsäure und Oxalsäure enthaltenden Doppelverbindung daran gescheitert sey, daß das Radical der letzteren bekanntlich sehr leicht zersetzt wird, so wählte ich an Stelle der Oxalsäure zu den ferneren Versuchen die Bernstein-säure, und zwar das so leicht rein darstellbare und schon durch Erhitzen bis 100° C. so leicht vollkommen trocken und wasserfrei zu erhaltende Barytsalz derselben.

Bei einem Versuche wurden 10 Grm. scharf getrockneten bernsteinsäuren Baryts mit überschüssigem Chloracetyl vermischt, wobei eine schwache Erhitzung stattfand. Das überschüssige Chloracetyl wurde im Wasserbade abdestillirt und der Rückstand mit absolutem Aether extrahirt.

Von der ätherischen Lösung wurde der Aether theilweise abdestillirt. Beim Erkalten der rückständigen Flüssigkeit setzten sich ziemlich große farblose Krystalle ab, die als wasserfreie Bernsteinsäure erkannt wurden, wie so-

ihren Eigenschaften, als aus der Analyse derselben hervorgeht, die folgende Resultate geliefert hat.

1 Grm. Substanz gaben 0,4503 Grm. Kohlensäure und 0,5497 Grm. Wasser, entsprechend 0,12281 Grm. oder 1,2281 Proc. C. und 0,0102 Grm. H oder 3,97 Proc.

	gefunden	berechnet	
Kohlenstoff	47,77	48,00	8 C
Wasserstoff	3,97	4,00	4 H
Sauerstoff	48,26	48,00	6 O
	100.	100.	

Die Flüssigkeit, von der diese Krystalle getrennt waren, noch ferner im Wasserbade erhitzt wurde, endlich eine Flüssigkeit, aus der bei 130—140° Acetaldehyd abdestillirte, das an seinen Eigenschaften erkannt werden konnte, namentlich an der, daß es bei 100° getropft, sich nicht sofort mit demselben mischte, sondern erst nach einigem Schütteln damit zu Essigessenz verband. Bei 180° destillirte dann wasserfreie

Die Aetherlösung wurde nun filtrirt. Sie setzte wieder ziemlich große Krystalle von wasserfreier Bernsteinsäure ab, und verhielt sich bei fernerer Destillation ganz wie die entsprechende Lösung bei dem vorigen Versuch sich verhalten hatte. Auch die Alkohollösung dessen, was in Aether nicht löslich war, verhielt sich ganz, wie oben beschrieben und eben so auch die in Alkohol nicht lösliche Substanz.

Bei diesen Versuchen war nur das auffallend, daß beim Verdunsten der Alkohollösung neben Krystallen eine syrupartige Masse zurückblieb, deren Natur zu ermitteln von Interesse seyn konnte. Im Uebrigen weisen sie nach, daß unter diesen Umständen wirklich kein Bernstein-Essigsäureanhydrid entsteht.

Ehe ich jedoch dazu schritt, jenen Syrup näher zu untersuchen, studirte ich die Einwirkung des Chlorsuccinyls auf geschmolzenes essigsaures Natron.

Das Chlorsuccinyl wurde nach der von Gerhardt ¹⁾ angegebenen Methode gewonnen. Beim Uebereinanderschütten von 125 Grm. Phosphorsuperchlorid und 33,5 Grm. Bernsteinsäurehydrat fand in der Kälte keine merkliche Einwirkung statt, weil die Körper nicht in der Retorte, in der die Operation geschah, gemischt werden konnten. Als aber gelinde Wärme angewendet wurde, so begann die Einwirkung, Chlorwasserstoff entwickelte sich und diese Gasentwicklung steigerte sich nun in dem Maasse, als die Mischung flüssiger wurde, von selbst. Die Wärmequelle wurde deshalb entfernt. Die flüssige Masse wurde nun der Destillation unterworfen. Zuerst ging Phosphoroxychlorid über. Als die Temperatur 190° geworden war, wurde die Vorlage gewechselt und nun das reine Succinylchlorid aufgefunden.

Das so dargestellte Succinylchlorid besaß vollkommen die Eigenschaften, welche ihm von Gerhardt und Chiozza zugeschrieben werden. Nur eine von diesen nicht erwähnte Eigenschaft kann ich hinzufügen. Bei einer Temperatur von etwa 0° oder etwas darunter gesteht es nämlich all-

1) Arch. der Chem. u. Pharm. Bd. 87, S. 293.

schönen tafelförmigen Krystallen, die bei geringer Wärme wieder flüssig werden. Schwieriger ist es, Chlorid, welches in Glasgefäßen eingeschmolzen ist, zum Krystallisiren zu bringen. Am besten gelingt sich dann davon, daß es bei 0° fest wird, da es zu erzeugen, daß man es zuerst in dem zugeschmolzenen Gefäße auf 0° oder etwas darunter abkühlt, und die Gefäße öffnet, und mit einem Glasstabe die Flüssigkeit, die sich bildet, abnimmt. Sie wird dann fest, schießt aber meist nicht in so großen Krystallen an, als wenn man sie in lose verstopften Gefäßen der Abkühlung aussetzt. Die Form der Krystalle zu untersuchen war nicht möglich, theils weil sie bei Temperaturerhöhung flüssig, theils durch Feuchtigkeit zerstört werden.

Trocknes essigsaures Natron in einer Retorte mit Chlorid übergossen, so tritt heftige Erhitzung ein, welche zur Bräunung der Masse steigert und Bildung von Gasen veranlaßt. Nachdem die Mischung, die in

Dritte Krystallisation. 0,4137 Grm. gaben 0,3386 Grm. kohlensauren Baryt.

Hieraus ergibt sich folgende Zusammensetzung des Salzes:

	I.	II.	III.	berechnet.	
Säure	40,32	40,22	40,73	40,00	$C^+ H^+ O^+$
Baryterde	59,68	59,78	59,27	60,00	BaO
	100.	100.	100.		

Man sieht hieraus, daß die verschiedenen Krystallisationen sämmtlich fast genau so viel Baryt enthalten wie der essigsaure Baryt. Allen schien nur eine Spur einer fremden Substanz beigemischt zu seyn, die der Barytgehalt etwas verminderte. In der That rochen Proben der Salze, als sie mit Schwefelsäure gemischt wurden, durchaus wie Essigsäure. Auch gaben Lösungen derselben mit Eisenchlorid die bekannte rothe Färbung des essigsauren Eisenoxyds. Bernsteinsäure konnte in diesem Destillate nicht aufgefunden werden.

Diese Bildung von Essigsäurehydrat beweist, daß die Zersetzung des essigsauren Natrons durch Succinylchlorid die Zersetzung des Succinyls zur Folge gehabt hat. Demgemäß gelang es mir nicht, wesentliche Mengen Bernsteinsäure aus der Masse zu gewinnen. Der Rückstand in der Retorte färbte Alkohol braun. Beim Erkalten der kochenden Lösung setzte sich eine äußerst kleine Menge fester Substanz ab, die unterm Mikroskop betrachtet aus kleinen Kügelchen bestehend erschien, und bei Schwefelsäurezusatz den Geruch nach Essigsäure verbreitete, übrigens in Wasser leicht löslich war.

Beim Verdunsten der Alkoholauflösung blieb ein dunkel gefärbtes mit Chlornatrium gemischtes essigsaures Natron zurück, aus dem eine andere Substanz abzuscheiden nicht gelang.

Wasser löste aus dem Rückstand noch Chlornatrium und etwas essigsaures Natron auf. Die Lösung war ebenfalls braun. Darin eine andere wohl charakterisirte Substanz, als die angegebenen, zu entdecken, gelang ebenfalls nicht.

blieb ein ziemlich bedeutender Rückstand von harter Farbe, der sich in Wasser nicht löste, wohl auch nur zum Theil in Ammoniakflüssigkeit. Die Masse war braunschwarz, und wurde durch Salzsäure in Flocken gefällt. Es ist mir nicht gelungen, aus dem Rückstande einen gut charakterisirten Stoff im reinen darzustellen.

Bei diesem Versuche gemachten Erfahrungen bei der Zersetzung des Succinylchlorids durch Natrium Salz zu starke Erhitzung zu vermeiden suchen. Ich nahm dadurch, daß ich letzteres vor Zusatz des Natrium Salzes mit absolutem Aether mischte. An Stelle des Natrium Salzes wählte ich nun das Bleisalz, weil die Abscheidung der Basis von einer etwa gebildeten organischen Säure erleichtert wird. Es war freilich schwieriger und mühsamer, dieses Salz wasserfrei zu erhalten. Es gelang mir, dasselben im gepulverten Zustande bei einer ziemlich niedrigen, zuletzt bis zu 150° C. ge-

bestanden. Die davon abfiltrirte Flüssigkeit wurde im Wasserbade zum Theil abdestillirt. Die rückständige Flüssigkeit schied aber beim Erkalten keine Krystalle mehr aus. Deshalb wurde nun im Sandbade destillirt, bis die Dämpfe eine Temperatur von 138 bis 139° C. besaßen. In die nun gewechselte Vorlage ging Essigsäureanhydrid über, die an allen ihren Eigenschaften erkannt wurde. Allmählich steigerte sich der Kochpunkt bis 160° unter Bräunung des Rückstandes. Derselbe war zu gering, um näher untersucht werden zu können. Aether fallte daraus eine feste, braune, in der Hitze schmelzende Substanz, die wahrscheinlich hauptsächlich aus Bernsteinsäureanhydrid bestand. Durch Kochen mit Salpetersäure konnte daraus in der That etwas Bernsteinsäure erzeugt werden.

Die Menge der aus der ätherischen Lösung gewonnenen Essigsäureanhydrids war verhältnißmäßig bedeutend, da jedoch das Bernsteinsäureanhydrid in absolutem Aether selbst beim Kochen desselben nur sehr wenig löslich ist, so mußte dieses noch in dem Rückstande seyn, der in Aether sich nicht hatte lösen lassen.

Diesen Rückstand kochte ich deshalb mit absolutem Alkohol aus, und verdampfte die filtrirte Lösung im Wasserbade. Was nun in Alkohol ungelöst blieb, bestand zu meist aus Clorblei. Es enthielt aber noch etwas einer organischen Substanz. Denn beim Erhitzen im Rohr schwärzte es sich, und dieß geschah auch noch, als es mit Wasser ausgekocht, also das essigsaure Bleioxyd abgeschieden worden war. Es mußte also noch etwas bernsteinsaures Bleioxyd angesetzt seyn. In der That ließ sich in der durch Zersetzung des in Wasser vertheilten Rückstandes mittelst Schwefelwasserstoff erhaltenen filtrirten Flüssigkeit Bernsteinsäure nachweisen. Aus der durch Verdunsten erhaltenen und von dem größten Theil der Salzsäure befreiten Säure wurde ein Barytsalz dargestellt, welches 60,19 Proc. Baryt enthielt. Im bernsteinsäuren Baryt sind 60,47 Proc. Baryterde.

Der Rückstand, welcher beim Verdunsten der Alkohollösung blieb, entwickelte im Wasserbade die Respirations-

stark reizende Dämpfe, gerade wie Bernsteinsäure. War nicht fest, sondern syrupartig, konnte daher nicht aus Bernsteinsäure bestehen. Allerdings enthält er kleine Krystallchen und diese bestanden in der That aus Bernsteinsäurehydrat. Essigsäure war auch nicht mehr enthalten. Denn die Flüssigkeit roch weder beim Erhitzen nach dieser Säure, noch auch als sie vollkommen verdickt und wieder erkaltet war, also Bernsteinsäure nicht mehr verdunsten konnte, die den Geruch der Essigsäure hätte verdecken können.

Wohl bei der Zersetzung eines bernsteinsauren Salzes mit Äthylchlorid als bei der eines essigsauren Salzes mit Methylchlorid bildet sich also Essigsäure und Bernsteinsäureanhydrid. Wird die Masse, welche zurückbleibt, mit Wasser aus den Producten dieser Einwirkungen alles durch Wasser extrahirt worden ist, mit absolutem Alkohol digerirt, so muß dieser namentlich das Bernsteinsäureanhydrid aufzuehmen. Verdunstet man aber den absoluten

Wasser löste, so war natürlich kein Bernsteinsäureäther darin.

Die syrupartige Masse löste ich in der Kälte in wenig Wasser auf. Dabei blieb eine auferst kleine Menge einer pulverigen Substanz zurück, die auch in kochendem Wasser nicht löslich war, darin aber zu einer beim Erkalten erstarrenden dickflüssigen Masse zusammensinterte. Die Menge derselben war viel zu gering, um weitere Versuche zu erlauben.

Die wässrige Lösung wurde nun mit Barytwasser schwach übersättigt, sofort Kohlensäure hindurchgeleitet, der aus kohlensaurem und bernsteinsaurem Baryt bestehende Niederschlag abfiltrirt und das Filtrat im Wasserbade verdunstet. Als der Rückstand mit absolutem Alkohol gekocht wurde löste sich eine erhebliche Menge eines Barytsalzes darin auf. Beim Erkalten krystallisirte aus der heißen Lösung nichts heraus. Deshalb wurde die Lösung wieder verdunstet, die sauer gewordene Masse nochmals mit Barytwasser neutralisirt, wieder verdunstet und nun mit nur wenig Alkohol ausgekocht. Die kochend heiß filtrirte Lösung setzte beim Erkalten kleine Krystallehen ab, die unter dem Mikroskop als zarte rhombische Täfelchen oder Blättchen erschienen. Durch Zusatz von Aether zu der alkoholischen Flüssigkeit trübte sie sich und setzte nach längerem Stehen noch wesentliche Mengen der Krystalle ab. Sie enthielt noch eine kleine Menge Chlorbaryum. Darum krystallisirte ich sie noch einmal dadurch um, daß ich sie mit kaltem, absoluten Alkohol extrahirte, die Lösung mit dem gleichen Volum Aether mischte und bald filtrirte. Durch fernerem Zusatz von Aether bis zur Trübung schied sich dann das Salz aus, das nun rein war und der Analyse unterworfen wurde.

0,2601 Grm. desselben lieferten 0,2933 Grm. Kohlensäure, 0,0982 Grm. Wasser und 0,1204 Grm. kohlensaure Baryterde. Diefs entspricht 0,08733 Grm. oder 33,58 Proc. Kohlenstoff, 0,01091 Grm. oder 4,19 Proc. Wasserstoff und 0,1625 Grm. oder 35,95 Proc. Baryterde.

	gefunden	berechnet	
Kohlenstoff	33,58	33,72	12 C
Wasserstoff	4,20	4,22	9 H
Sauerstoff	26,27	26,23	7 C
Baryterde	35,95	35,83	1 Ba O
	100.	100.	—

Da sich die Vermuthung bestätigt hatte, jene syrupartige Säure, welche bei der alkoholischen Lösung des in Aether nicht löslichen Theils der Producte der Einwirkung von Succinylchlorid auf essigsaures Bleioxyd zurückblieb, sey Aetherbernsteinsäure, so versuchte ich sie aus Bernsteinsäureanhydrid darzustellen. Da es nicht darauf ankam, zu diesem Ende dieses Anhydrid im chemisch reinen Zustand darzustellen, so wendete ich die einfachste Methode an, es zu gewinnen, nämlich die der Destillation. Ich verfuhr aber nicht so, wie in den Lehrbüchern der Chemie vorgeschrieben ist, wonach die Bernsteinsäure sehr häufig destillirt und das jedesmal mit übergegangene Wasser durch Fließpapier aufgesogen werden soll, sondern ich brachte sie in eine geräumige Retorte und erhitze sie zwar bis zum Sieden, indessen doch nur so stark, daß die Bernsteinsäuredämpfe noch innerhalb der Retorte verdichtet werden mußten. Tropfen für Tropfen ging das Wasser in die Vorlage über allerdings zugleich mit etwas Bernsteinsäure, allein die Menge der überdestillirenden Säure war doch nur sehr gering. Als sich nahezu so viel Wasser, als das Bernsteinsäurehydrat herzugeben im Stande war, angesammelt hatte, wurde eine andere Vorlage vorgelegt und nun durch Erhöhung der Temperatur das Bernsteinsäureanhydrid übergetrieben. Bei meinen Versuchen war, da offenbar die benutzte Bernsteinsäure nicht ganz rein war, das erhaltene Anhydrid etwas gelb gefärbt. Als es nach dem Erstarren mit kaltem absoluten Alkohol angerieben wurde, löste sich der gelbe Körper sofort auf, und das Anhydrid blieb zumeist ungelöst. Ich wusch es daher mit absolutem Alkohol aus, und brachte *es in einen Kolben*, in dem es, mit etwa dem Vierfachen *an absolutem Alkohol* übergossen, längere Zeit der Hitze

des Wasserbades ausgesetzt wurde. Zuletzt wurde die klare wasserhelle Flüssigkeit im Wasserbade eingedunstet.

Der Rückstand bestand aus einer syrupartigen Masse, die durch feste Substanz weißlich getrübt erschien. Sie roch in der Wärme stark nach Bernsteinsäureäther und löste sich nicht ganz in Wasser. Dieses lief vielmehr einen öligen Körper ungelöst, der sich unter der wässerigen Lösung ansammelte. Dieses Oel hielt ich für Bernsteinsäureäther. Um mich davon zu überzeugen, wusch ich es anhaltend mit Wasser, trocknete es unter der Luftpumpe, destillirte und analysirte es. Ein zweites Mal habe ich es, ohne es vorher destillirt zu haben, der Analyse unterworfen. Beide Analysen geben den Beweis, daß dieser Körper Bernsteinsäureäther war.

I. 0,2363 Grm. der destillirten Substanz lieferten 0,516 Grm. Kohlensäure und 0,1856 Grm. Wasser, entsprechend 0,11073 Grm. oder 54,90 Proc. Kohlenstoff und 0,02062 Grm. oder 8,05 Proc. Wasserstoff.

II. 0,3280 Grm. des nicht destillirten Aethers gaben 0,6612 Grm. Kohlensäure und 0,2401 Grm. Wasser, entsprechend 0,18115 Grm. oder 55,23 Proc. Kohlenstoff und 0,02676 Grm. oder 8,16 Grm. Wasserstoff.

	gefunden		berechnet.	
	I	II		
Kohlenstoff	54,91	55,23	55,17	16C
Wasserstoff	8,05	8,16	8,05	14H
Sauerstoff	37,04	36,61	36,78	8O
	100.	100.	100.	

Da hiernach bei der Einwirkung des Bernsteinsäureanhydrids auf absoluten Alkohol eine reichliche Menge Bernsteinsäureäther gebildet wird, so ist es vorthailhaft, bei Darstellung der Verbindungen der Aetherbernsteinsäure das Bernsteinsäureanhydrid in einem Kolben mit absolutem Alkohol im Wasserbade zu digeriren und zwar so lange bis, ungeachtet eines mit einem Kork aufgesetzten langen Rohrs, in welchem sich der sich verflüchtigende Bernsteinsäureäther wieder verdichten kann, der größte Theil des Alkohols ver-

Den Rückstand schüttelt man nun mit Wasser, um in Wasser nicht gelösten Bernsteinsäureäther zu übersättigen die wässrige Flüssigkeit in der Kälte zuhydrat. Gleich nach erfolgter Uebersättigung wird die Flüssigkeit durch dieselbe geleitet, bis die alkalische Reaction verschwunden ist und nun die Flüssigkeit im Wasserbade eingedunstet. Die ziemlich trockene Masse löst man nun mit heissem absoluten Alkohol und extrahirt vollkommen damit. Die ungelöste Salzmasse, welche noch bedeutende Mengen von bernsteinsaurer Baryt enthält, kann zur Wiedergewinnung der Bernsteinsäure benutzt werden.

Die alkoholische Lösung, welche den ätherbarytischen Baryt enthält, wird der grösste Theil des Alkohols im Wasserbade abdestillirt, und der Rückstand mit Wasser zur beginnenden Trübung versetzt. Läßt man die Flüssigkeit nun möglichst kalt stehen, so setzt sich der bernsteinsaurer Baryt in kleinen Krystallen ab, die

lene schwefelsaure Baryt war aber im Zustande so feiner Vertheilung, daß es nicht möglich war, ihn durch Filtration von der Flüssigkeit zu scheiden. Ich verdunstete deshalb die Mischung unter der Luftpumpe, indem ich hoffte, die in Alkohol gelöste Säure von dem schwefelsauren Baryt trennen zu können. Aber auch dies gelang nicht. Selbst als ich die Alkohollösung der Säure mit dem gleichen Volum Aether mischte, setzte sich der schwefelsaure Baryt nicht so ab, daß die Flüssigkeit sich ganz geklärt hätte. Ich versuchte nun diese Lösung so oft immer auf das Filtrum zurückzugießen, bis das Filtrat klar wurde. Dabei verstopfte sich aber das Filtrum fast vollkommen, noch ehe die Flüssigkeit klar durchfloß. Der Aether verdunstete dabei natürlich und endlich auch der größte Theil des Alkohols. Ich setzte deshalb von Neuem Wasser hinzu und nun liefs sich die wässerige Lösung, wenn auch langsam klar filtriren. Das Filtrat wurde unter der Luftpumpe über Schwefelsäure verdunstet. Dabei blieb eine vollkommen farblose, syrupartige Flüssigkeit, die ich, ehe sie von der letzten Spur Wasser befreit war, zunächst prüfte, ob nicht einer der Stoffe, durch deren Wechselwirkung sie erzeugt worden war, im Ueberschuß vorhanden sey. Es fand sich, daß in der That noch etwas des Barytsalzes der Aetherbernsteinsäure zugegen war, welches dadurch entfernt wurde, daß zu der syrupartigen Flüssigkeit Aether hinzugesetzt wurde. Die Flüssigkeit trübte sich dadurch, und als sie abfiltrirt wurde, blieb auf dem Filtrum der ätherbernsteinsäure Baryt zurück. Das Filtrat liefs ich nun zuerst freiwillig verdunsten, später wurde es unter der Luftpumpe über Schwefelsäure vollkommen von aller Feuchtigkeit befreit. Am schnellsten kann man hiernach die Aetherbernsteinsäure gewinnen, wenn man das Barytsalz derselben in Wasser löst, die Lösung mit so viel verdünnter Schwefelsäure versetzt, daß nicht die ganze Menge des Baryts in schwefelsauren Baryt verwandelt wird, die Mischung, ohne sie zu filtriren unter der Luftpumpe verdunstet und den Rückstand mit Aether extrahirt. Die ätherische Lösung der Säure kann

schwefelsauren Baryt nun gut abfiltrirt werden durch den gefällten ätherschwefelsauren Baryt wird. Er läuft nicht mehr durch das Filter. Die Dämpfe des Filtrats in der angegebenen Weise dann die Aetherbernsteinsäure.

Eigenschaften der Aetherbernsteinsäure sind: Sie ist eine farblose, im reinen Zustande auch eine Flüssigkeit von der Consistenz eines dünnen Oeles. Sie löst sich in Wasser, Alkohol und Aether in je 10 Theilen auf. Erhitzt man sie an der Luft, so entzündet sie sich und verbrennen mit wenig oder ohne Flamme. Ich vermuthete, daß sie sich, wenn man sie in einem Destillationsapparate erhitzte, in Bernsteinsäurehydrat und Bernsteinsäureäther zerlegen würde, aber nicht der Fall. Vielmehr ist sie ohne Zersetzung destillirbar. Das Destillat besitzt weder den Geruch nach Bernsteinsäureäther, noch wird es durch Wasser gelöst. Es löst es sich vollkommen leicht in je

sigem schwefelsauren Natron, Eindampfen der Lösung, Extrahiren des Rückstandes mit absolutem Alkohol und Fällen dieser Lösung mit Aether, oder auch unmittelbar aus dem Producte der Einwirkung des Bernsteinsäureanhydrids auf absoluten Alkohol erhalten werden. Ich habe es nach letzterer Methode in gröfserer Menge dargestellt. Man kocht die Alkohollösung des Anhydrids, die aufser Bernsteinsäurehydrat Aetherbernsteinsäure und Bernsteinsäureäther enthielt mit frisch geglühtem kohlensauren Natron, bis ein mit Wasser gemischter Tropfen der filtrirten Flüssigkeit nicht mehr sauer reagirt. Man läßt nun erkalten, vermischt mit einem gleichen Volum Aether und filtrirt die Mischung, nachdem sie mehrere Stunden gestanden hat. Der ungelöste Rückstand enthält noch bernsteinsaures Natron. Dann setzt man zu dem Filtrat so viel Aether, daß sich eine beginnende Trübung zeigt. Läßt man die Mischung nun ruhig stehen, so setzen sich sehr zarte nadelförmige Krystalle ab, die aber oft eine bedeutende Länge erreichen. Diese Krystalle sind das reine ätherbernsteinsaure Natron. Nach einigen Angaben über die Löslichkeit des bernsteinsauren Natrons in einigen Lehrbüchern z. B. in Gerhardt's Lehrbuch d. org. Chem. (Bd. 2, S. 522) sollte man meinen, das ätherbernsteinsaure Salz könne nach dieser Darstellungsweise nicht frei von bernsteinsaurem Natron gewonnen werden, da danach auch dieses in Alkohol leicht löslich seyn soll. Diefs ist aber ein Irrthum, wahrscheinlich dadurch entstanden, daß Doehppling ¹⁾ in seiner „Untersuchung einiger bernsteinsaurer Salze“ sagt, es sey in wässrigem Weingeist leicht löslich. Es kann vielmehr durch Alkohol aus seiner concentrirten wässrigen Lösung gefällt werden, wie ich ²⁾ schon bei einer früheren Gelegenheit angegeben habe, und ist in absolutem Alkohol unloslich.

Aus der ätherischen Flüssigkeit, welche die nadelförmigen Krystalle abgesetzt hat, kann durch Zusatz von noch mehr Aether noch etwas des Salzes gewonnen werden.

1) *Annal. der Chem. und Pharm.* Bd. 47, S. 261*.

2) *Leussche Annalen* Bd. 1, S. 187*.

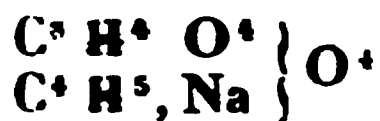
Ätherbernsteinsäure Natron bildet äußerst feine nadelförmige Krystalle, die in Wasser und Alkohol sehr leicht löslich sind, sich aber in Aether nicht lösen. Läßt man eine Lösung an der Luft stehen, so verdunstet das Aethermischungsvermögen allmählich und wenn die Luft nicht zu feucht ist, scheidet sich das Salz in kleinen Krystallen aus. In feuchter Luft zerfließt es aber. Erhitzt man es geringe Zeit, entwickelt sich der Geruch nach Bernsteinsäure. Bei stärkerem Erhitzen entzünden sich die entweichenden Dämpfe und brennen mit leuchtender Flamme. Wenn das Salz sehr gelinde in einem Destillationsapparat erhitzt wird, so sammeln sich die Dämpfe in Form farbloser Tropfen, die vollkommen den Geruch und die Eigenschaften des Bernsteinsäureäthers besitzen. Das Salz zerlegt sich durch Hitze in neutrales bernsteinsaures Natron und Bernsteinsäureäther.

Alkoholische und wässrige Lösungen des ätherbernsteinsauren Natrons werden durch eben solche Lösungen

Natron. Diefs entspricht 0,1015 Grm. oder 42,53 Proc. Kohlenstoff, 0,0131 Grm. oder 5,49 Proc. Wasserstoff und 0,04415 Grm. oder 18,50 Proc. Natron.

	I.	II.	III.	IV.	V.	berechnet.	
Kohlenstoff	—	—	—	42,72	42,53	42,81	12 C
Wasserstoff	—	—	—	5,38	5,49	5,35	9 H
Sauerstoff	—	—	—	33,40	33,48	33,29	7 O
Natron	18,57	18,47	18,56	18,50	18,50	18,55	1 Na O
				100	100	100	

Die Formel des ätherbernsteinsauren Natrons ist also:



Aetherbernsteinsaures Kali.

Dieses Salz wurde auf dieselbe Weise wie das Natronsalz dargestellt. Nur mußte zur Abscheidung des bernsteinsauren Kalis eine grössere Menge Aether (das dreifache Volum der Alkohollösung) hinzugesetzt werden. Als dann mehr Aether bis zur starken Trübung hinzugefügt wurde, setzte sich das Salz nicht in Krystallen, sondern in Form eines Syrups ab. Dieser wurde mit Aether gewaschen, und unter der Glocke der Luftpumpe neben Schwefelsäure zur Trockne gebracht. Dadurch wurde er fest, krystallisirte aber nicht, sondern bildete eine traubige, weisse Masse, die an der Luft äusserst schnell zerfloß. In der Wärme verhält es sich, wie das Natronsalz. In Alkohol und Wasser ist es noch leichter löslich, als dieses. Aether löst es dagegen nicht auf.

Die Analyse dieses Salzes führte zu folgender Zusammensetzung.

I. 0,3652 Grm. des bei 100° C. getrockneten Salzes lieferten 0,1380 Grm. kohlen-saures d. h. 0,09409 Grm. Kali, 100 Theile also 25,76 Theile Kali.

II. 0,3810 Grm. gaben 0,1438 Grm. kohlen-saures, also 0,09805 Grm. Kali, d. h. 25,73 Proc.

0,2235 Grm. lieferten 0,085 Grm. kohlensaures oder
Grm. Kali also 25,93 Proc. Kali.

Aus 0,2584 Grm. erhielt ich 0,0977 Grm. kohlen-
salz, entsprechend 0,06661 Grm. oder 25,78 Proc.

0,2269 Grm. endlich lieferten 0,2972 Grm. Kohlen-
0,991 Grm. Wasser und 0,0863 Grm. kohlensaures
erhalten also 0,08855 Grm. oder 39,033 Proc. Koh-
0,01101 Grm. oder 4,85 Proc. Wasserstoff und
Grm. oder 25,94 Proc. Kali.

	I.	II.	III.	IV.	V.	berechn
off	—	—	—	—	39,03	39,10
stoff	—	—	—	—	4,85	4,89
ff	—	—	—	—	30,18	30,41
	25,76	25,73	25,93	25,78	25,94	25,60
					100.	100.

Kalisalz gebührt die Formel $\left. \begin{matrix} C^6 H^4 O^4 \\ C^6 H^4 K \end{matrix} \right\} O^4$

igkeit an. In Wasser und Alkohol ist es sehr leicht löslich.

Bei der Analyse bot es besondere Schwierigkeiten dar. Es war äußerst schwer, es trocken zu erhalten, und bei etwas zu starker Erhitzung im Luftbade wurde es zersetzt. Beim Erhitzen auf 100° bis 105° C. nahm es fortdauernd an Gewicht ab. Als ich das Trocknen endlich unterbrach, zeigte sich, daß das getrocknete Salz bedeutend zu viel Magnesia enthielt, nämlich 14,66 Proc., während die Rechnung 12,74 Proc. Magnesia verlangt.

Bei einem andern Versuch, wobei die Erhitzung bei nur 90—95° C. geschah, war endlich das Gewicht wirklich constant geworden. Doch auch in diesem Falle hinterließ das Salz etwas zu viel Magnesia. Ich erhielt nämlich aus 0,3166 Grm. desselben 0,042 Grm. Magnesia, was 13,26 Proc. entspricht.

Wegen dieser Schwierigkeit, das Salz ohne es zu zersetzen in vollkommen trockenem Zustand überzuführen, habe ich die weitere Analyse desselben unterlassen. Doch ist wohl nicht zu zweifeln, daß es durch die Formel

$$\left. \begin{array}{l} C^2 H^4 O^4 \\ C^2 H^2, Mg \end{array} \right\} O^4 \text{ ausgedrückt werden kann.}$$

Aetherbernsteinsäure Baryterde.

Die Darstellungsmethode dieses Salzes ist schon weiter oben angegeben worden. Ich habe versucht, die Anwendung des Wassers bei der Sättigung der erzeugten unreinen Aetherbernsteinsäure mit Barythydrat gänzlich zu vermeiden. Als ich jedoch die Alkohollösung des Bernsteinsäureanhydrids, die lange Zeit erhitzt worden war, mit geschmolzenem, und wieder gepulvertem Barythydrat längere Zeit kochte, nahm die Flüssigkeit nur Spuren davon auf.

Dagegen kann man aus Bernsteinsäureäther bernsteinsäuren Baryt darstellen. Wenn man jedoch diesen Aether mit Wasser und überschüssigem Barythydrat mehrere Tage stehen läßt, so erhält man fast nur bernsteinsäuren Baryt. Wird er aber mit der äquivalenten Menge Barythydrat und

gemischt und die Mischung im Wasserbade verdunstet, so bleibt ein Rückstand, der sich zumeist in absolutem Alkohol löst. Etwas bernsteinsaurer Baryt bleibt

Die Alkohollösung trübt sich auf Zusatz von Wasser und setzt Kryställchen des ätherbernsteinsauren Ba-

ätherbernsteinsaure Baryt bildet kleine mikroskopische Kryställchen, die meist als rhombische Tafeln erscheinen.

Zuweilen sieht man jedoch entschieden, daß sie rhombische Form besitzen. Wahrscheinlich sind sie schiefe,

Prismen. Doch sind sie zu klein, um sie mit Sicherheit als solche erkennen zu können. In Wasser sind

unlöslich. Verdunstet man diese Lösung im Wasserbade, so bleibt der ätherbernsteinsaure Baryt ganz oder

unzersetzt. Denn der Rückstand ist in wenig Wasser vollkommen leicht löslich. Auch in Alkohol löst

sich das Salz, obgleich doch weit schwerer, als in Wasser. Der Alkohol löst kaum etwas mehr davon auf, als

Proc. Kohlenstoff, 0,01476 Grm. oder 4,17 Proc. Wasserstoff und 0,12699 Grm. oder 35,88 Proc. Baryterde.

In der folgenden Tabelle sind die Resultate dieser Analysen zugleich mit denen der Analyse des bei Gelegenheit der Einwirkung des Succinylchlorids auf essigsaures Bleioxyd erhaltenen ätherbernsteinsauren Baryts nebeneinander gestellt.

	I.	II	III.	IV.	V	In rechnet	
Kohlenstoff	—	—	33,17	33,18	33,58	33,72	12 C
Wasserstoff	—	—	4,16	4,17	4,20	4,22	9 H
Sauerstoff	—	—	26,44	26,17	26,27	26,23	7 O
Baryt	35,86	35,93	35,93	35,88	35,95	35,83	1 Ba O
			100	100	100	100	

Dem ätherbernsteinsauren Baryt gebührt demnach die Formel: $\begin{matrix} C^+ H^+ O^+ \\ C^+ H^+, Ba \end{matrix} \left\{ \begin{matrix} O^+ \\ O^+ \end{matrix} \right.$

Ätherbernsteinsaure Kalkerde.

Dieses Salz wurde genau in der Weise dargestellt, wie das vorige. Allein es konnte nicht in Krystallen erhalten werden. Vielmehr schied es sich in Form eines Syrups aus, als die alkoholische Lösung desselben durch Aether gefällt wurde. Dieser Niederschlag wurde mit Aether gewaschen, und dann unter der Luftpumpe vollkommen getrocknet. Dabei wurde der Syrup immer schwerflüssiger, endlich vollkommen fest, ohne daß die Substanz ihre Durchsichtigkeit verloren hätte. Sie erschien nun durchaus wie arabisches Gummi, zog an der Luft schnell Feuchtigkeit an, zerfloß aber nun langsam zu einem nur äußerst zähflüssigen Syrup. In Wasser und Alkohol ist das Kalksalz leicht löslich.

Die Analysen dieses Salzes ergaben folgende Resultate:

1. 0,2822 Grm. des bei 100° C. getrockneten Salzes hinterließen nach dem Glühen ein Gemisch von Kalk und kohlensauren Kalk, das durch kohlensaures Ammoniak in 0,0572 Grm. kohlensauren Kalk überging, entsprechend 0,01493 Grm. oder 17,31 Proc. Kalk.

0,2257 Grm. gaben 0,3178 Grm. Kohlensäure, 0,1071 Grm. Wasser und im Schiffchen blieben 0,0721 Grm. eines Gemisches von Kalk, kohlensauren Kalk und unverbrannter Kohle zurück, dessen Gewicht durch kohlensaures Ammoniak auf 0,0734 Grm. erhöht wurde. Beim Auflösen des kohlensauren Kalks in Salzsäure blieben endlich 0,0036 Grm. Kohle zurück. Hiernach bestanden die 0,2257 Grm. Kohle aus 0,09809 Grm. Kohlenstoff, 0,0119 Grm. Wasserstoff und 0,03928 Grm. Kalkerde, oder in Procenten 43,46 Kohle, 5,27 Wasserstoff und 17,40 Kalk-

	I.	II.	berechnet	
Kohlenstoff	—	43,46	43,60	12 C
Wasserstoff	—	5,27	5,45	9 H
Kohlenstoff	—	33,87	33,91	7 O
Kalkerde	17,34	17,40	17,01	1 Ca O
		100	100.	

Formel für dieses Salz ist also $C^4 H^4 O^4 / O^4$

das Salz zu fällen. Die Flüssigkeit wurde aber trotz der Verdünnung noch dunkler, etwa wie ganz concentrirte Kobaltlösung, und enthielt, nachdem sie filtrirt worden war, noch Schwefelsäure. Beim Verdunsten des Aethers und zuletzt des Alkohols im Wasserbade färbte sich die Lösung vollkommen dunkelbraun. Offenbar war die Bildung von Manganoxyd die Ursache der Farbenveränderung dieses Salzes, so wie die Ursache davon, daß sich die Schwefelsäure durch absoluten Alkohol und Aether nicht ganz aus der Flüssigkeit entfernen liefs. Obgleich es mir sonach nicht gelungen ist, das Manganoxydsalz der Aetherbernsteinsäure im reinen Zustande zu gewinnen, so folgt doch aus diesen Versuchen, daß es nicht krystallisirbar ist, sondern zu einer röthlichen, gummiartigen Masse eintrocknet, die an der Luft zerfließt, und in Wasser, Alkohol und selbst ätherreichem Alkohol leicht löslich ist.

Aetherbernsteinsaures Zinkoxyd.

Dieses Salz wird erhalten, wenn man ätherbernsteinsäuren Baryt und schwefelsaures Zinkoxyd in möglichst geringem Ueberschuß in wässriger Flüssigkeit auf einander wirken läßt. Beim Verdunsten der filtrirten Flüssigkeit schießt das Salz in Krystallen an, die zarte Blätter aber zuweilen von ziemlicher Größe bilden. Um den Ueberschuß des schwefelsauren Salzes zu entfernen, löst man die trockne Masse in absolutem Alkohol, worin sie leicht auflöslich ist, und fügt ein gleiches Volum Aether hinzu. Die nach einigen Stunden abfiltrirte Flüssigkeit ist nur frei von Schwefelsäure. Fügt man einen Ueberschuß von Aether hinzu, so trübt sich zwar die Flüssigkeit, aber es setzen sich weder Krystalle, noch eine syrupartige Masse ab, sondern die niedergeschlagene Substanz legt sich nur sehr langsam und allmählich, als ein äußerst feines, weißes Pulver auf den Boden. Deshalb wurde der Aether und Alkohol durch Abdunsten entfernt, der Rückstand in Wasser gelöst und die nochmals filtrirte Flüssigkeit unter der Luftpumpe verdunstet. Dabei bildeten sich wieder die

abgesehen Krystalle des ätherbernsteinsäuren Salzes in derselben Form ich nicht näher ermitteln konnte. Das Salz ist farblos, leicht in Wasser und Alkohol und in heissem Alkohol lösliches Salz, das sich etwas bei starker Wärme zersetzt, als die früher analysirten. Bei einer Temperatur von 100 bis 105° C. nahm es fortwährend nur langsam an Gewicht ab, so dass, als eine Constanz des Gewichts das Ziel nicht erreicht wurde, 24,1 Proc. Zinkoxyd zurückblieben. Der Rest, 3,346 Grm. des Salzes hinterliessen beim Glühn 3,346 Grm. Zinkoxyd. Es enthielt also 23,01 Proc. Zinkoxyd.

0,2016 Grm. lieferten bei der Elementaranalyse 0,095 Grm. Kohlensäure, 0,095 Grm. Wasser und 0,08291 Grm. Zinkoxyd, entsprechend 0,08291 Grm. oder 40,52. Proc. Zinkoxyd, 0,01056 Grm. oder 5,16 Proc. Wasserstoff und 0,01056 Grm. Zinkoxyd.

Niederschlag war weder krystallinisch noch syrupartig, sondern wie der Zinkniederschlag äußerst fein pulverig. Auch blieb die Flüssigkeit stets noch intensiv blau, ein Beweis, daß Aether doch nur einen Theil des Salzes zu fällen im Stande war.

Dieses Salz krystallisirt beim Verdunsten der wässerigen Lösung unter der Luftpumpe in blaugrünen, undurchsichtigen oder doch nur durchscheinenden, fast tafelförmigen prismatischen Krystallen, die in Wasser und Alkohol leicht löslich sind und selbst auch in Aether enthaltenden Alkohol sich lösen. Das reine lufttrockne Salz giebt bei 100° bis 110° nur Spuren von Feuchtigkeit ab.

Die Analysen desselben lieferten folgende Resultate:

I. 0,3018 Grm. des bei 100 bis 110° getrockneten Salzes gaben 0,0672 Grm. Kupferoxyd, entsprechend 22,27 Proc.

II. 0,3082 Grm. desselben lieferten 0,0690 Grm. Kupferoxyd, entsprechend 22,39 Proc. Kupferoxyd.

III. Aus 0,2214 Grm. erhielt ich 0,3276 Grm. Kohlenstoffsäure, 0,1015 Grm. Wasser und 0,0503 Grm. Kupferoxyd, entsprechend 0,08935 Grm. und 40,36 Proc. Kohlenstoff; 0,01128 Grm. oder 5,10 Proc. Wasserstoff und 22,72 Proc. Kupferoxyd.

Daraus folgt folgende Zusammensetzung dieses Salzes:

	I	II	III	berechnet.	
Kohlenstoff	—	—	40,36	40,76	12C
Wasserstoff	—	—	5,09	5,09	9H
Sauerstoff	—	—	31,83	31,70	7O
Kupferoxyd	22,27	22,39	22,72	22,45	1CuO
			100	100	

Die Formel dieses Salzes ist: $\left. \begin{array}{l} C^8 H^9 O^7 \\ C^8 H^9, Cu \end{array} \right\} O^1$

Ätherbernsteinsaures Silberoxyd.

Dieses Salz wird leicht durch Fällung der concentrirten Lösung eines leicht löslichen ätherbernsteinsäuren Salzes, des Natron- oder Barytsalzes, durch eine Lösung von sal-

petersaurem Silberoxyd, und Waschen des Niederschlags mit Wasser im vollkommen reinen Zustande erhalten. Die Verbindung ist jedoch durchaus nicht unlöslich, sondern nur schwer löslich. Durch zu anhaltendes Waschen würde es daher gänzlich sich auflösen. Deshalb darf diese Operation nur so lange fortgesetzt werden, bis das Waschwasser keine Spur Salpetersäure oder im Falle man das Barytsalz angewendet hatte, bis es keine Spur Baryt mehr enthält. Dann presst man den Niederschlag aus, und lässt ihn an der Luft trocken werden. Ich habe versucht, das Salz in Krystallen dadurch zu erhalten, dass ich es in kochendem Wasser löste und die Lösung erkalten liess. Allein obgleich es sich in der Hitze allerdings in grösserer Menge im Wasser auflöste, als in der Kälte, so sonderte es sich aus der erkaltenden Lösung ganz in derselben amorphen Form aus, in der es bei der ursprünglichen Darstellung des Salzes niedergefallen war.

Das ätherbernsteinsaure Silberoxyd bildet einen weissen, pulverigen, amorphen Niederschlag, der in kaltem Wasser schwer löslich ist, in Alkohol sich noch weniger leicht löst, aber von diesen Flüssigkeiten in der Kochhitze in etwas grösserer Menge aufgenommen wird, als in der Kälte. Scheidet es sich aus diesen Lösungen durch Erkalten aus, so nimmt es nicht krystallinische Form an. Das aus der Alkohollösung sich ausscheidende bräunt sich im Lichte. Im trocknen Zustande dunkelt es im Lichte nicht merklich. Das lufttrockne Salz verliert bei 100° C. keine Spur von Feuchtigkeit und enthält kein chemisch gebundenes Wasser.

Bei der Analyse gab das in der Kälte gefällte Salz folgende Zahlen:

I. 0,2299 Grm. lieferten 0,0894 Grm. oder 42,80 Proc. metallischen Silbers.

II. 0,2959 Grm. gaben 0,3071 Grm. Kohlensäure, 0,097 Grm. Wasser und 0,1270 Grm. Silber. Dies entspricht 0,06375 Grm. oder 28,30 Proc. Kohlenstoff, 0,01078 Grm. oder 3,64 Proc. Wasserstoff, und 42,92 Proc. Silber.

Die Zusammensetzung dieses Salzes ist also:

	I	II	berechnet.	
Kohlenstoff	—	28,30	28,46	12C
Wasserstoff	—	3,64	3,56	9H
Sauerstoff	—	25,14	25,29	8O
Silber	42,80	42,92	42,69	1Ag
		100	100	

Die Formel dieses Salzes ist hiernach: $\left. \begin{matrix} C^2 H^4 O^4 \\ C^2 H^2, Ag \end{matrix} \right\} O_4$

Es dürfte Wunder nehmen, dass die Aetherbernsteinsäure, die sich doch so leicht bildet, nicht früher beobachtet worden ist. Der Grund davon ist aber der, dass nur das Anhydrid der Bernsteinsäure, bei der Verdunstung seiner Lösung zur Bildung derselben Anlass giebt. Löst man Bernsteinsäurehydrat in absolutem Alkohol, und verdunstet man die Lösung im Wasserbade, so bleibt im Rückstande das reine Bernsteinsäurehydrat in fester Form. Es entsteht dabei weder der flüssige Bernsteinsäureäther, noch die syrupartige Aetherbernsteinsäure. Das Anhydrid der Bernsteinsäure ist aber eigentlich noch nicht einer eingehenden Untersuchung unterworfen worden. Unter Anderem hat man denn auch den Versuch nicht angestellt, zu welchem man zur Entdeckung der Aetherbernsteinsäure hätte gebraucht.

Die hauptsächlichsten Resultate der vorstehenden Arbeit lassen sich in folgende Sätze zusammenfassen:

- 1) Das neutrale oxalsaure Kali giebt zwar im krystallinischen Zustande sein Krystallwasser bei 100 bis 110° C. sehr langsam ab, wie Graham und Rammelsberg gefunden. Wird es aber vor der Erhitzung gepulvert, so lässt sich daraus bei dieser Temperatur das Krystallwasser leicht vollkommen abgeschieden werden.
- 2) Bei der Einwirkung von Chloracetyl auf wasserfreies neutrales oxalsaures Kali oder Bleioxyd bildet sich neben Chloracetyl Kohlensäure, Kohlenoxyd und Essigsäureanhydrid.
- 3) Beim Vermischen von trockner bernsteinsaurer Kalisalze mit Chloracetyl bildet sich unter schwacher Er-

hitzung Bernsteinsäure- und Essigsäureanhydrid. In beiden Fällen wurde keine die Radicale beider Säuren enthaltende Verbindung beobachtet.

1) Das Succinylchlorid erstarrt bei 0°C . zu einer Masse schöner, farbloser, tafelförmiger Krystalle, deren Form, wie sie durch Wärme und durch Feuchtigkeit leicht verändert werden, nicht näher studirt werden konnte.

5) Bei Einwirkung von Succinylchlorid auf geschwemmtes, gepulvertes essigsames Natron erhitzt sich die Masse so daß Zersetzung des Succinyls eintritt. Es bildet sich das Hydrat der Essigsäure, und ein brauner bis braunschwarzer Körper, der in Wasser, Alkohol und Aether nicht löslich ist, und sich auch nur theilweise in Ammoniak zu einer braunschwarzen Substanz auflöst.

6) Wird Succinylchlorid mit wasserfreiem essigsamen Bleioxyd, das in absolutem Aether aufgeschlämmt ist, gemischt, so entsteht Chlorblei, Essigsäure und Bernsteinsäureanhydrid. Zugleich bildet sich aber auch etwas bleisames Bleioxyd.

7) Durch längeres Erhitzen von Bernsteinsäureanhydrid mit absolutem Alkohol im Wasserbade bildet sich Bernsteinsäureäther und Aetherbernsteinsäure.

8) Die reine Aetherbernsteinsäure aus dem Barytsalz durch Schwefelsäure gewonnen, ist eine farblose, nicht einmal sehr dickflüssige, syrupartige Flüssigkeit, die sich in Wasser und Alkohol in jedem Verhältniß löst, und auch in Aether sehr leicht löslich ist. Sie ist ohne Zersetzung destillirbar, und brennt mit wenig oder nicht leuchtender Flamme.

9) Durch Destillation äquivalenter Mengen von Bernsteinsäurehydrat und Bernsteinsäureäther bildet sich Aetherbernsteinsäure nicht.

10) Von den Salzen der Aetherbernsteinsäure ist das Silbersalz schwer in Wasser und Alkohol löslich und nicht krystallisirbar. Dagegen lösen sich das Natron-, Kalium-, Talkerde-, Kalkerde-, Baryterde-, Manganoxydul-, Zinn- und Kupferoxydsalz leicht sowohl in Wasser, als in Alkohol.

Einige sind zerfließlich und nicht krystallisirbar, wie namentlich das Kali-, Talkerde-, Kalkerde- und Manganoxydulsalz. In freilich unbestimmbaren Krystallen kann das Natron-, Baryterde-, Zink- und Kupferoxydsalz erhalten werden. Die Zusammensetzung der genannten Salze der Aetherbernsteinsäure kann durch die Formel $\left. \begin{matrix} C^4 H^3 O^4 \\ (C^4 H^3), M \end{matrix} \right\} O^4$ ausgedrückt werden. Sie sind alle, so weit sie untersucht sind, wasserfrei.

11) Auch aus dem Bernsteinsäureäther können Aetherbernsteinsäure Salze dargestellt werden, z. B. das Barytsalz durch, daß man den mit Wasser geschüttelten Aether mit der äquivalenten Menge Barythydrat im Wasserbade auf der Trockne verdunstet.

12) Das neutrale bernsteinsäure Natron ist in absolutem Alkohol nicht löslich.

13) Durch Einwirkung von absolutem Alkohol auf Bernsteinsäurehydrat im Wasserbade entsteht weder Bernsteinsäureäther noch Aetherbernsteinsäure.

V. Ueber die Aldehydsäure; von W. Heintz und J. Wislicenus.

Nach Liebig ¹⁾ geht der Aldehyd durch Oxydation nicht ins Weiteres in Essigsäure über, sondern wird vorläufig nur Aufnahme von einem Äquivalent Sauerstoff zu Aldehydsäure. Als Oxydationsmittel benutzte Liebig Silberoxyd, mit welchem er eine wässrige Aldehydlösung mischte und erwärmte. Ein Theil des Silbers wird ohne Gasentwicklung metallisch ausgeschieden und überzieht zum Theil die Wände des Glasgefäßes mit einer spiegelnden Metall-

¹⁾ „Ueber die Producte der Oxydation des Alkohols“, Ann. der Pharm. Bd. XIV, S. 133.

ein anderer Theil des Oxydes vereinigt sich sofort mit der neu gebildeten Säure zu einem in Wasser löslichen Salz. Hinzugesetztes Barytwasser fällt aus dieser Lösung ein Peroxyd, welches durch Erwärmen mit der Barytsäure abermals vollständig reducirt wird. Die Flüssigkeit enthält darauf essigsauren Baryt.

Die vorstehende Darstellung giebt die Umsetzungen des Aldehyds in Aldehydsäure einfach als Thatsachen an, ohne bestimmtere analytische Beweise beizubringen. Die wahrscheinliche Zusammensetzung der Aldehydsäure ist nach ihm $C_4H_4O_3$, ohne zu entscheiden, ob jener empirische Ausdruck der wasserhaltigen oder der wasserhaltigen Säure zukommt. Für die Aldehydsäure wären danach zwei rationelle Formeln möglich, nämlich



Indessen widerstreiten entschieden unserer jetzigen

Aequivalentzahlen zu verwerfen, oder an den letzteren beiden festzuhalten und von der Aldehydsäure abzusehen.

Hierdurch und durch die nicht ganz vollständige Durchführung des unseren Gegenstand betreffenden Theiles von Liebig's oben citirter, sonst so bedeutender Arbeit sind wir zu einer neuen sorgfältigen Wiederholung der Liebig'schen Versuche bewogen worden.

Wie Liebig haben wir Aldehyd in der Wärme auf Silberoxyd einwirken lassen und dabei die von ihm gemachten thatsächlichen Beobachtungen bestätigt gefunden. Unter Reduction eines Theiles des Silberoxydes entsteht ohne Gasentwicklung ein lösliches Silbersalz. Dieses filtrirt und mit Barytwasser versetzt, läßt Silberoxyd zu Boden fallen, welches, mit der Lösung des neugebildeten Barytsalzes erhitzt, abermals reducirt wird. Ob diese Reduction aber der Säure des Barytsalzes oder dem noch in grosser Menge in der Flüssigkeit vorhandenen, an seinem Geruch erkennbaren Aldehyd zuzuschreiben ist, bleibt fraglich. Der angestellte Versuch kann hierfür durchaus nicht entscheidend seyn. Wir wiederholten ihn daher mit allen durch den Gegenstand gebotenen Vorsichtsmaafsregeln, behufs Darstellung zur Analyse genügender Mengen der gebildeten Producte.

Wenn Aldehyd unter Aufnahme von einem Aequivalent Sauerstoff bei der Behandlung mit Silberoxyd das aldehydsäure Salz desselben geben soll, so sind auf ein Aequivalent Aldehyd zwei Aequivalente Silberoxyd erforderlich. Das eine wird zu Metall reducirt, das andere vereinigt sich mit der neuen Säure. Ist dagegen mehr Silberoxyd vorhanden, so wird der Ueberschufs oxydirend auf die Aldehydsäure wirken und sogleich Essigsäure entstehen lassen. Denn nach dem oben erwähnten Versuche von Liebig werden die aldehydsäuren Salze durch freies Silberoxyd in Essigsäure übergeführt. Ein solcher Vorgang mußte hier durchaus vermieden, und deshalb der Aldehyd gegen das Silberoxyd in grossem Ueberschusse angewendet werden.

Aus 80 Grm. reinen Aldehydammoniaks wurde durch

mit der äquivalenten Menge verdünnter Schwefelsäure
 unter guter Abkühlung des Destillates eine wässrige
 Lösung von reinem Aldehyd dargestellt. In dieser
 Lösung nach der Theorie 57,7 Grm. Aldehyd enthalten seyn;
 that aber war die Menge desselben wegen theil-
 weiser Verdunstung, trotz guter Abkühlung, etwas geringer.
 Die dargestellte Aldehydlösung wurde in einem Kolben
 mit Silberoxyd (wenig mehr als ein halbes Äqui-
 valent) welches behufs leichterer Einwirkung durch An-
 wesen von Wasser gleichförmig befeuchtet war, gegossen.
 Schon beim Vermischen trat von selbst eine Erwärmung ein,
 wessentwegen nicht von einer sichtbaren Silberreduction
 zu erwarten war. Beim Erhitzen zeigte sich eine solche so-
 bald, wenn die Glaswände belegten sich mit einer spie-
 gelartigen Metallschicht. Eine Gasentwicklung fand dabei
 statt. Zweimal wurde der mit einem Condensations-
 schenkel versehene Kolben im Wasserbade bis zu anfangen-
 der Siedhitze der Flüssigkeit erhitzt, welches stets sehr bald

Es ging sehr leicht vor sich. Das Metall blieb mit Beibehaltung der Krystallform völlig silberweiss im Tiegel zurück.

I. 0,5221 Grm. Substanz hinterliessen, so behandelt 0,3371 Grm. metallisches Silber = 64,57 Proc.

Essigsaures Silberoxyd verlangt 64,67 Proc., das aldehyd- saure Silberoxyd würde nach der Formel $\text{C}_4\text{H}_7\text{O}_2\left\{\begin{smallmatrix} \text{O}_2 \\ \text{Ag} \end{smallmatrix}\right.$

dagegen 64,29 Proc., als $\text{C}_4\text{H}_5\text{O}\left\{\begin{smallmatrix} \text{O} \\ \text{Ag} \end{smallmatrix}\right.$ aber 67,92 Proc.

Silber enthalten. Danach, wie nach der vollkommenen Aehnlichkeit im Verhalten des Salzes zu dem des essigsauren Silberoxyds, bleibt kaum ein Zweifel, dass wir es wirklich mit solchem zu thun hatten.

Ein Theil der von den Krystallen getrennten ersten Flüssigkeit wurde unmittelbar nach der Filtration unter den Recipienten der Luftpumpe gebracht. Schon nach den ersten Kolbenzügen trat ein heftiges Sieden ein, jedenfalls in Folge der Verflüchtigung des Aldehyds. Das Auspumpen wurde, bis dieses vorüber war, nur langsam fortgesetzt, dann aber die Verdunstung schnell beendet. Das Silbersalz schoss in den für das essigsaure Silberoxyd charakteristischen flachen Nadeln an, welche etwas grau gefärbt waren. Eine wesentliche Zersetzung indessen schien nicht eingetreten zu seyn, denn

II. 0,4039 Grm. gaben, unter der Luftpumpe vollständig getrocknet, nach dem Verbrennen 0,2609 Grm. metallisches Silber = 64,60 Proc., d. h. nur 0,07 Proc. weniger als das essigsaure Silberoxyd verlangt.

Der zweite und Haupttheil der ersten Flüssigkeit wurde hierauf mit chemisch reiner Chlorbaryumlösung so zersetzt, dass die vom Chlorsilber abfiltrirte Flüssigkeit weder Silber noch Chlor enthielt und das gebildete Barytsalz dann vom niedergefallenen Chlorsilber abfiltrirt. Unter der Luftpumpe zeigte die Flüssigkeit das schon bei der Silbersalzlösung beobachtete heftige Sieden, welches bei jedem neuen Kolbenzuge sich wiederholte. Das ganze Zimmer war dabei

in sehr starken Aldehydgeruche erfüllt. Zu
er eine schwach gelbliche, strahlig krystallin
zurück, welche etwas weniger als 2 Grm.
in wenig Wasser gelöst und filtrirt, wobei
färbende Körper (Aldehydharz?) auf dem F
ab. Das Filtrat wurde wieder im Vacuo e
getrocknet, darauf gepulvert und im Platint
m unter die Luftpumpe gebracht, bis kein m
Gewichtsverlust mehr stattfand. Eine Lösung
it Silbersolution und einigen Tropfen Ammon
erwärmt, zeigte nie die spiegelnde Silberre
he nach Liebig dem aldehydsauren Baryt e

vor dem hier beschriebenen Versuche hatten
also geleiteten angestellt, indessen wegen zu
ge des Materials das Umkrystallisiren unterlau
gelblich gefärbten Barytsalze unternahmen
mentaranalysen, welche stets zu viel Kohlen

sammengesetzt gewesen wäre. Die vollkommen trockne Substanz wurde nun zu zwei Elementaranalysen und einer Barytbestimmung benutzt.

III. 0,2476 Grm. Barytsalz gaben 0,1902 Grm. kohlen-sauren Baryt = 0,14773 Grm. oder 59,67 Proc. Baryterde; ferner 0,1689 Grm. Kohlensäure inclusive der in dem koh-lensauren Baryt enthaltenen = 0,04606 Grm. Kohlenstoff = 18,60 Proc., und 0,0528 Grm. Wasser = 0,00587 Grm. Wasserstoff = 2,37 Proc.

IV. 0,1237 Grm. Substanz gaben 0,0951 Grm. kohlen-sauren Baryt oder 0,07386 Grm. Baryt = 59,71 Proc.; in Summa 0,0853 Grm. Kohlensäure = 0,02326 Grm. Koh-lenstoff oder 18,81 Proc.; und 0,0293 Grm. Wasser = 0,00326 Grm. Wasserstoff oder 2,63 Proc.

V. 0,0984 Grm. Substanz hinterliessen bei Luftzutritt geglüht 0,0763 Grm. kohlen-sauren Baryt = 0,05926 Grm. Baryt oder 60,22 Proc.

Die analytischen Ergebnisse stellen sich demnach, über-sichtlich geordnet, gegen die nach den verschiedenen For-meln berechneten Werthe folgendermassen:

1. Silbersalz.

	Gefunden.		Berechnet nach der Formel.		
	I.	II.	$\text{C}_4\text{H}_3\text{O}_2\left\{\begin{smallmatrix} \text{O}_2 \\ \text{Ag} \end{smallmatrix}\right\}$	$\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_2\left\{\begin{smallmatrix} \text{O}_2 \\ \text{Ag} \end{smallmatrix}\right\}$	$\text{C}_4\text{H}_3\text{O}\left\{\begin{smallmatrix} \text{O}_2 \\ \text{O}_2 \end{smallmatrix}\right\}$
Silber in					
100 Th.	64,57	64,60	64,67	64,29	67,92

2. Barytsalz.

	Gefunden			
	III.	IV.	V.	Mittel
C =	18,60	18,81	—	18,71
H =	2,37	2,63	—	2,50
O =	—	—	—	18,95
Ba O =	59,67	59,71	60,22	59,86
				100,00

Berechnet nach der Formel:

$\text{C}_4\text{H}_3\text{O}_2 \left\{ \begin{array}{l} \text{Ba} \end{array} \right\} \text{O}_2$	$\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_2 \left\{ \begin{array}{l} \text{Ba} \end{array} \right\} \text{O}_2$	$\text{C}_4\text{H}_3\text{O} \left\{ \begin{array}{l} \text{Ba} \end{array} \right\} \text{O}_2$
- 18,92	18,67	20,08
= 2,35	3,11	2,51
= 18,83	18,68	13,39
- 60,00	59,54	64,02
100,00	100,00	100,00

den Kohlenstoff und die Baryterde gefunden sprechen der letzteren Formel durchaus nicht mehr im Ganzen der für den essigsauren Bar, aber der zweiten Formel fast ebenso nahe, sammtlich noch innerhalb der Fehlergrößen für die Formel $\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_2 \left\{ \begin{array}{l} \text{Ba} \end{array} \right\} \text{O}_2$ berechneten Zahlen einen endgültigen Entscheid nicht bieten. Die Wasserstoffgehalt ermittelten Werthe sind für die Formel bedeutend zu klein. Sie stimmen mit

gemischten Masse wurde zunächst bis zu völliger Erschöpfung mit verdünnter Schwefelsäure ausgezogen, der geringe Rückstand ausgewaschen und mit Salpetersäure in der Wärme behandelt. Das metallische Silber löste sich unter Entwicklung rother Dämpfe auf, während etwas Chlorsilber, welches ursprünglich schon vorhanden war, ungelöst blieb. Die abfiltrirte Lösung des salpetersauren Silberoxydes gab, gegen 2,3357 Grm. des untersuchten Silberoxydes 0,0110 Grm. Chlorsilber = 0,00828 Grm. Silber, oder 0,35 Proc.

Es wurden darauf 6 Grm. dieses Silberoxydes mit dem aus 12 Grm. Aldehydammoniak auf die oben beschriebene Weise gewonnenen, verdünnten Aldehyd (nach der Rechnung 8,65 Grm. Aldehyd, gegen das angewandte Silberoxyd nahezu vier Äquivalente) ganz wie früher behandelt. Das Silbersalz wurde vollständig gelöst, durch Filtration von dem Rückstande getrennt, dieser gut ausgewaschen, das Waschwasser mit der ursprünglichen Lösung vereinigt und das Silber als Chlorsilber niedergeschlagen. Die Menge desselben betrug 1,9608 Grm., es waren also 1,5850 Grm. Silberoxyd mit der Säure vereinigt gewesen. Der Rückstand war ein Gemenge von unzersetztem Silberoxyd, reducirtem Silber und etwas Chlorsilber. Das Oxyd wurde durch Schwefelsäure möglichst vollständig entfernt und darauf durch Salpetersäure das Metall gelöst. Die filtrirte, alles salpetersaure Silberoxyd enthaltende Flüssigkeit gab 4,1689 Grm. Chlorsilber = 3,1382 Grm. metallisches Silber. Von dieser Zahl sind die 0,35 Proc. ursprünglich vorhandenen metallischen Silbers = 0,0210 Grm. (von 6 Grm. Substanz) abziehen, es sind also 3,1172 Grm. Silber durch Reduction von 3,3481 Grm. Silberoxyd gebildet worden. Die Menge des gelösten Silberoxydes steht also zu der des reducirten in dem Verhältniß von 1:2,1. Der geringe Ueberschuß des reducirten Silberoxydes rührt jedenfalls davon her, daß ein Theil des nicht zersetzten von dem Metall so umschlossen worden ist, daß er der verdünnten Schwefelsäure unzugänglich war.

Das Ergebniß des letztbeschriebenen Versuches zusammen-

weiter oben gegebenen analytischen Resultate erhalten des Silber- und Barytsalzes, namentlich die Löslichkeit der letzteren nach Entfernung allen überschüssigen Aldehyds, Silberoxyd zu reduciren, macht es indig gewiss, dass die Aldehydsäure Liebig'sche ist, dass vielmehr durch Oxydation des Aldehyds Silberoxyd in jedem Falle sogleich Essigsäure entsteht. Die Typentheorie und das Gesetz der paarigen Zahlen werden daher nicht mehr durch das Vorhandensein der nicht zu ihnen stimmenden Aldehydsäure gestützt.

*ein neues Vorkommen des Anorthits in
in des Konchekowskoi Kamen im Ural
von Dr. Julius Potyka.*

Stücke von Hrn. General Dr. Hofmann erhalten, der sie selbst auf seinen Untersuchungsreisen im Ural gesammelt und Prof. G. Rose zugeschenkt hatte.

Zur Analyse wurde der feldspathartige Bestandtheil sorgfältig ausgesucht. Er ist gewöhnlich feinkörniger als die Hornblende, erscheint doch aber auch zuweilen in größeren Individuen, wie umgekehrt die Hornblende nicht immer in über zollgroßen Individuen zwischen dem feldspathartigen Gemengtheil vorkommt, sondern stellenweise kleiner wird. Eines der mitgeschickten Stücke ist ein ziemlich gleichmäßiges Gemenge von dem weißen und schwarzen Gemengtheil.

Das spec. Gew. des feldspathartigen Gemengtheils war in kleinen Stücken 2,731 bei 17°, 1 C., des Pulvers 2,7325 bei 16°, 8 C. im Mittel aus zwei Bestimmungen. Im Glasrohre erhitzt giebt er kein Wasser und verändert sich dabei durchaus nicht.

Vor dem Löthrohr ist er in Spluttern fast unschmelzbar. Von Salzsäure wird er nicht vollkommen zersetzt ohne Bildung von Kieselgallerte.

Die Analyse selbst wurde behufs Bestimmung der Alkalien nach der von Smith ¹⁾ angegebenen Methode ausgeführt.

Smith wendet dieselbe nur an, um aus der aufgeschlossenen Masse die Alkalien auszuziehen und zu bestimmen.

Das geschlämmte und bei 110° C. getrocknete Mineral wurde nach dem Verhältnisse von 1 Th. Mineral zu 5 Th. kohlensaurem Kalk und $4 - \frac{1}{2}$ Th. Salmiak mit 15 Grm. chemisch reinen kohlensauren Kalks und 2 Grm. Salmiaks in einem Platintiegel innig gemengt und das Gemenge durch 35 Minuten der dunkeln Rothglühhitze ausgesetzt. Es entwickelte sich im Anfange viel Ammoniak; das Gemenge sinterte sehr zusammen und bildete nach dem Erkalten einen zusammenhängenden Kuchen, welcher nur an den Rändern geschmolzen war und sich vom Boden des Tiegels sehr

¹⁾ *Ledermann's Journal für prakt. Chemie* Bd. 60, Heft 4

vollkommen ablöste. Er wurde in warmem Wasser weicht und durch Salzsäure zersetzt. .

Bestimmung der Kieselsäure geschah auf gewöhnliche Weise.

Sie wurde zur Untersuchung auf Reinheit der Kieselsäure

mit saurem Fluorammonium verflüchtigt, wobei ein Rückstand von Thonerde hinterblieb. Die Kieselsäure

Salzsäure des durch Schwefelammonium entstandenen Niederschlags hinterließ nach dem Abdampfen einen geringen Rückstand von Kieselsäure

und Thonerde wurden durch Weinsäure von Ammonium getrennt. Nach Entfernung des Ammoniums

Ammoniaksalze wurden die Magnesia und Alkalien mit Quecksilberoxyd und letztere auf übliche Weise durch Platinchlorid getrennt.

Die Methode von Smith ist eine zur Analyse alkalischer Silicate sehr geeignete, da ein vollkommenes Resultat derselben gewiß zu erwarten ist. Sie verdient Aufschließen mit Fluorwasserstoffsäure insofern

Schmelzen. Von der geschmolzenen und gepulverten Masse wird ein gewogener Theil zur Analyse genommen. Mehrere Versuche haben aber diese Methode als nicht sehr empfehlenswerth gezeigt. Die Hitze eines starken Gasgebläses war niemals zum vollkommenen Schmelzen, ohne welches das Mineral nicht aufgeschlossen ist, hinreichend. Die geschmolzene Masse ist auch, ohne den Platintiegel zu beschädigen, kaum von demselben abzulösen.

Zur Ermittlung der Kalkmenge wurde eine zweite Analyse durch Aufschließen des Minerals mit einem Gemenge aus gleichen Aequivalenten von kohlensaurem Natron und kohlensaurem Kali ausgeführt.

Die aus beiden Analysen erhaltenen Resultate zusammengestellt gaben:

	Mit K ² C, Na ² C, Ca C u. NH ⁴ Cl	Mittel.	Sauerstoff.	
Kieselsäure	44,95	45,67	45,31	23,52
Thonerde	34,37	34,69	34,53	16,14
Eisenoxyd	0,77	0,66	0,71	0,22
Kalkerde	16,85	—	16,85	4,79
Magnesia	—	0,11	0,11	0,04
Kali	—	0,91	0,91	0,15
Natron	—	2,59	2,59	0,66
		101,01		

Es ergibt sich aus den Sauerstoffmengen die Formel:



Aus dieser Zusammensetzung geht hervor, daß der feldspathartige Bestandtheil des Gesteins *Anorthit* ist.

Das Pulver wird, wie oben angegeben, durch Salzsäure nicht vollkommen zersetzt. Bei einem Versuche das Mineral durch diese Säure zu zersetzen, wurden 53,13 Proc. Rückstand erhalten, während durch die anderen Analysen im Mittel 45,31 Proc. resultirten. Es löste sich dieser Rückstand in einer kochenden Lösung von kohlensaurem Natron nicht vollständig auf, sondern hinterließ eine beträchtliche Menge ungelösten weißen Pulvers.

Nach einer Untersuchung dieses Minerals von Robert

1) soll dasselbe in Salzsäure löslich seyn; er fand
Zusammensetzung:

		Sauerstoff.	
Kieselsäure	46,794	24,2969	
Thonerde	33,166	15,5028	} 16,4148
Eisenoxyd	3,043	0,9120 2)	
Talkerde	15,968	4,5408	
Magnesia	—	—	} 4,9632
Kali	0,554	0,0939	
Natron	1,281	0,3285	
	<u>100,806</u>		

Diesen Anorthit begleitende Hornblende ist von
S. Berg untersucht worden ^{a)}; ihr spec. Gew. ist
vor dem Gebläse erleidet sie einen Gewichtsverlust
Proc., wobei sie zu einer schwarzen Masse schmilzt.
Zusammensetzung ist:

Titansäure	1,01
Fluor	0,25

VII. Ueber die Aenderungen, welche die Modification des mittlern Volums durch Aenderungen der Temperatur erleidet; von P. Kremers.

Fortsetzung von Bd. 105, S. 360.

Die Röhre *b*, welche bei dem letzterwähnten Versuche entzwei gebrochen (Bd. 105, S. 373), wurde durch eine andere ersetzt, welche aus derselben Glassorte gezogen war und überdies auch nahezu die Dimensionen von jener hatte. Innerhalb der Theilstriche 0 und 400 war dieselbe vollständig cylindrisch und enthielt jeder dieser Theilstriche bei 11° C. an Quecksilber 0,007253 Grm. als Mittel aus den beiden folgenden Beobachtungen:

398,5 Theilstriche wogen 2,8908 Grm., also 1 Theilstrich = 0,007254
 391 " " 2,8574 " " " = 0,007252

Ueber den Theilstrich 400 hinaus war die Röhre etwas konisch und zwar so, daß 100 Theilstriche über 400 sich als gleich herausstellten mit 99,5 Theilstrichen unter 400. Dieser kleine Fehler wurde bei der Berechnung der Beobachtungen corrigirt.

Der neue Apparat enthielt bei 11° C. bis zu den Theilstrichen 279,75 (*a*) und 286,5 (*b*) an Quecksilber 170,5330 Grm. Für den Ausdehnungscoefficienten des Glases wurde der frühere Werth beibehalten.

Es folgt hiernächst wieder eine Zusammenstellung der unmittelbaren Beobachtungen:

Lösungen von Bromstrontium.

1,2059 spec. Gew. = 20,7 Atome Sr Br.

Temp	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	72,0	9,5	60	284,5	217,0
19,5	122,0	66,5	80	388,0	365,0
40	196,0	148,0	100,2	505,0	505,0

8*

Lösungen von Bromcalcium.

54 spec. Gew. = 127,6 Atome (127,6) ¹⁾ Ca

	a	b	Temp.	a	
C.	58,0	26,0	60	328,5	31
	146,0	120,75	80	420,0	41
	238,5	219,0	99,8	507,0	51

1,6153 spec. Gew. = 95,2 Atome Ca Br

	a	b	Temp.	a	
C.	44,25	35,25	60	318,75	32
	133,0	127,0	80	413,0	41
	226,5	224,75	99,3	506,0	51

1,5160 spec. Gew. = 76,2 Atome Ca Br.

	a	b	Temp.	a	
C.	49,25	21,5	60	316,0	30
	134,0	110,0	80	411,0	40
	225,0	206,0	99,4	504,5	50

1,4018 spec. Gew. = 56,7 Atome Ca Br.

Lösungen von Bromcadmium.

1,2570 spec. Gew. = 24,3 Atome Cd Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	121,5	141,5	19,5	176,0	196,5
19,5.	52,75	48,75	80	368,0	366,75
40	136,5	134,5	99,6	509,0	510,0
60	242,0	240,0			

1,4430 spec. Gew. = 44,5 Atome Cd Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	47,0	80,25	40	224,0	254,0
19,5	122,5	155,5	60	342,0	366,5
40	131,25	113,0	99,6	510,0	509,0
80	372,0	360,5			

1,6413 spec. Gew. = 68,1 Atome Cd Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
19°,5 C.	139,0	131,0	60	369,5	367,75
40	248,5	245,0			
40	107,25	97,5	100,2	503,5	503,5
80	358,25	353,75			

Lösungen von Bromzink.

1,1849 spec. Gew. = 19,9 Atome (22,4) Zn Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	74,0	71,25	40	217,25	216,0
19,5	129,0	126,5	60	330,5	331,0
40	102,25	84,75	100,4	503,0	506,5
80	346,5	338,0			

1,3519 spec. Gew. = 41,2 Atome (46,4) Zn Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	60,0	56,25	40	258,25	256,75
19,5	146,0	143,5	60	387,0	386,5
60	192,75	193,75	100,7	504,0	509,5
80	337,0	340,0			

5276 spec. Gew. = 67,5 Atome (76,0) ZnBr

a	b	Temp.	a	
39,5	46,25	40	264,0	26
141,0	147,0	60	398,0	40
<hr/>				
204,5	198,0	100,4	507,0	51
350,5	344,5			

082 spec. Gew. = 98,8 Atome (111,2) ZnBr

	a	b	Temp.	a	
51,25	63,0	40	288,0	29	
160,0	171,0	60	424,5	43	
<hr/>					
202,0	210,5	100,4	505,0	50	
346,0	354,25				

525 spec. Gew. = 128,2 Atome (144,4) ZnBr

	a	b	Temp.	a	
45,5	52,0	40	285,0	26	

1,2847 spec. Gew. = 42,3 Atome (38,9) Mg Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	101,25	126,25	60	306,0	317,25
19,5	154,25	177,0	80	399,0	403,25
40	225,0	242,75	100,1	502,5	501,5

1,3774 spec. Gew. = 58,6 Atome Mg Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	119,0	144,0	60	324,0	338,0
19,5	176,0	199,25	80	411,5	417,5
40	247,0	266,0	99,5	500,0	506,0

1,4748 spec. Gew. = 76,8 Atome Mg Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	151,0	147,5	60	349,0	345,75
19,5	209,0	206,0	80	427,5	423,75
40	277,0	274,0	99,8	507,0	509,0

1,5826 spec. Gew. = 99,4 Atome (91,5) Mg Br.

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	165,0	169,25	60	357,0	359,75
19,5	223,0	227,0	80	429,0	432,0
40	289,0	292,25	100	505,0	506,5

Lösungen von Jodkalium.

1,6822 spec. Gew. = 81,8 Atome K J

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
19,5 C.	81,25	77,0	80	397,5	392,5
40	182,0	177,25	99,8	509,0	513,0
60	287,0	282,0			

1,5144 spec. Gew. = 55,8 Atome K J

Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>	Temp.	<i>a</i>	<i>b</i>
0° C.	23,5	29,5	60	316,5	320,5
19,5	109,5	114,5	80	432,5	434,5
40	210,0	214,25			
40	164,0	167,5	100	508,0	510,5

1,3445 spec. Gew. = 33,8 Atome KJ

a	b	Temp.	a	b
17,0	18,0	60	291,0	290,0
92,0	92,0	80	408,0	407,0
186,0	186,0			
<hr/>				
160,0	158,0	100,1	509,0	511,0

1,1856 spec. Gew. = 17,0 Atome KJ

a	b	Temp.	a	b
28,25	21,0	60	264,5	257,0
82,0	76,5	80	381,0	375,0
164,5	157,5	100	512,0	515,0

Lösungen von Jodnatrium.

1,5942 spec. Gew. = 66,6 Atome NaJ

a	b	Temp.	a	b
38,0	52,0	40	259,0	276,0

1,7603 spec. Gew. = 92,0 Atome NaJ.

Temp	a	b	Temp	a	b
0° C.	49,25	32,0	40	272,0	260,5
19,5	156,0	141,0			
40	144,25	148,0	80	385,0	390,0
60	263,0	267,0	99,4	507,0	511,5

Die nachfolgende Tabelle enthält die Volumina der Salzlösungen, wie sie sich aus den vorstehenden Angaben berechnen und ist hierbei auch wieder wie früher das Volum bei 19° 5 C. als Einheit angenommen. In dieser Tabelle ist den einzelnen Columnen überschrieben die Anzahl der wasserfreien Salzatome, welche in den Lösungen neben 100 Gewichtstheilen Wasser enthalten ist.

Sr Br

20,7

0° C.	0,99436
19,5	1,00000
40	1,00799
60	1,01748
80	1,02859
100	1,04122

Ca Br

	17,9	37,8	56,7	76,2	95,2	127,6
0° C.	0,99521	0,99308	0,99191	0,99119	0,99085	0,99076
19° 5	1,00000	1,00000	1,00000	1,00000	1,00000	1,00000
40	1,00752	1,00845	1,00900	1,00949	1,00969	1,00965
60	1,01671	1,01775	1,01845	1,01897	1,01920	1,01909
80	1,02767	1,02813	1,02853	1,02885	1,02896	1,02866
100	1,04016	1,03947	1,03917	1,03908	1,03881	1,03822

Cd Br

	24,3	44,5	68,1
0° C.	0,99426	0,99226	
19,5	1,00000	1,00000	1,00000
40	1,00872	1,01013	1,01122
60	1,01944	1,02172	1,02341
80	1,03216	1,03481	1,03690
100	1,04665	1,04942	1,05157

122

Zn Br

	19,9	41,2	67,5	98,8	128,2	16
0,99119	0,99120	0,98980	0,98913	0,98880	0,98	
1,00000	1,00000	1,00000	1,00000	1,00000	1,00	
1,00906	1,01132	1,01228	1,01268	1,01281	1,01	
1,02052	1,02421	1,02561	1,02608	1,02620	1,02	
1,03421	1,03890	1,04042	1,04066	1,04056	1,04	
1,05011	1,05526	1,05640	1,05623	1,05573	1,05	

Mg Br

	22,0	42,8	58,6	76,8	99,
0,99564	0,99451	0,99412	0,99394	0,993	
1,00000	1,00000	1,00000	1,00000	1,000	
1,00686	1,00709	1,00714	1,00702	1,006	
1,01531	1,01508	1,01480	1,01439	1,013	
1,02547	1,02420	1,02332	1,02237	1,021	
1,03715	1,03432	1,03249	1,03078	1,028	

K J

	17,0	33,8	55,8	81,6
--	------	------	------	------

in ihnen enthalten ist, und ist die Einrichtung der folgenden Tabellen ganz die der früheren (Bd. 105, S. 376).

Ca Br

	20		40		60		80		100
0° C.	0,99492 508	200	0,99292 708	116	0,99176 824	67	0,99109 891	27	0,99082 918
19,5	1,00000 765	0	1,00000 853	0	1,00000 909	0	1,00000 955	0	1,00000 970
40	1,00765 919	88	1,00853 931	56	1,00909 946	46	1,00955 949	15	1,00970 950
60	1,01684 1088	100	1,01784 1034	71	1,01855 1004	49	1,01904 985	16	1,01920 973
80	1,02772 1234	46	1,02818 1123	41	1,02859 1056	30	1,02889 1014	4	1,02893 980
100	1,04006	65	1,03941	26	1,03915	12	1,03903	30	1,03873

Sr Br

	20		40		60		80
0° C.	0,99446 554	196	0,99250 750	91	0,99159 841		0,99332 668
19,5	1,00000 794	0	1,00000 890	0	1,00000 941		1,00000 849
40	1,00794 948	96	1,00890 966	51	1,00941 975		1,00849 959
60	1,01742 1114	114	1,01856 1068	60	1,01916 1034		1,01808 1088
80	1,02856 1267	68	1,02924 1163	26	1,02950 1100		1,02896 1208
100	1,04123	36	1,04087	37	1,04050		1,04104

Mg Br

	20		40		60		80		100
0° C.	0,99582 418	122	0,99460 540	50	0,99410 590	17	0,99393 607	6	0,99398 602
19,5	1,00000 682	0	1,00000 708	0	1,00000 713	0	1,00000 700	0	1,00000 678
40	1,00682 850	26	1,00708 804	5	1,00713 765	13	1,00700 732	22	1,00678 697
60	1,01532 1030	20	1,01512 922	34	1,01478 847	46	1,01432 788	57	1,01375 737
80	1,02562 1186	128	1,02434 1028	109	1,02325 910	105	1,02220 829	108	1,02112 764
100	1,03748	266	1,03482	227	1,03235	186	1,03049	173	1,02876

124

Zn Br

0		40		60		80		100
0.9418	288	0.99133	128	0.99007	49	0.98948	36	0.98889
0.982		867		993		1052		20
0.9900	0	1.00000	0	1.00000	0	1.00000	0	1.00000
0.998		1121		1214		1248		13
0.9908	219	1.01121	99	1.01214	36	1.01248	29	1.01281
0.9916		1286		1334		1338		13
0.9954	363	1.02407	131	1.02538	48	1.02586	53	1.02634
0.9970		1468		1484		1472		14
0.99124	449	1.03873	149	1.04022	36	1.04058	9	1.04094
0.9989		1638		1613		1622		15
0.99013	495	1.05508	129	1.05637	2	1.05640	18	1.05643

Cd Br

20		40		60		80		100
0.99481	218	0.99263						0.98359
519		737						641

	20		40		60		80		30
0° C.	0,99378	100	0,99188	66	0,99122				0,99262
	622		812		878				738
19,5	1,00000	0	1,00000	0	1,00000	0	1,00000		1,00000
	870		982		1020		1022		940
40	1,00870	112	1,00982	38	1,01020	2	1,01022		1,00940
	1022		1066		1076		1068		1048
60	1,01892	156	1,02048	48	1,02096	0	1,02090		1,01988
	1186		1172		1150		1118		1180
80	1,03078	142	1,03220	26	1,03246	38	1,03208		1,03168
	1336		1288		1230		1178		1314
100	1,04414	94	1,04508	32	1,04476	90	1,04386		1,04482

Die Schlussfolgerungen, wohin die vorstehenden Tabellen führen, sind wesentlich die bereits früher hervorgehobenen und mag daher hier auf jene verwiesen werden (Bd. 105, S. 380).

Aus den Werthen der vorstehenden Tabelle berechnen sich die Volumina, welche die Salzlösungen bei den verschiedenen Temperaturen einnehmen, wenn bei jeder dieser Temperaturen das Volum des lösenden Wassers als 100 angenommen wird, wie folgt:

20 Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	Li Br	Na Br	K Br
0° C.	105,33	104,72	107,08
19,5	105,58	105,22	107,50
40	105,63 —	105,47	107,70
60	105,56	105,56 —	107,74 —
80	105,41	105,53	107,67
100	105,18	105,42	107,53

	Mg Br	Zn Br	Cd Br
0° C.	103,34	102,83	104,35
19,5	103,62	103,28	104,74
40	103,69 —	103,58	104,97
60	103,62	103,81	105,11
80	103,46	103,98	105,17
100	103,22	104,13	105,18

	Ca Br	Sr Br	Ba Br
° C.	103,41	103,58	104,64
5	103,78	104,00	105,10
	103,94 —	104,19	105,31
	103,93	104,21 —	105,35 —
	103,83	104,13	105,28
	103,64	103,97	105,13

ome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst ').

	Mg Br	Zn Br	Cd Br
° C.	105,22	104,91	106,77
5	105,58	105,54	107,30
	105,67 —	105,97	107,63
	105,57	106,29	107,81
	105,35	106,54	107,90
	105,02	106,71	107,92

40 Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	Mg Br	Zn Br	Cd Br
0° C.	107,22	107,22	109,27
19,5	107,64	108,00	109,92
40	107,74 —	108,55	110,33
60	107,62	108,93	110,56
80	107,34	109,21	110,68
100	106,93	109,41	110,70
	Ca Br	Sr Br	Ba Br
0° C.	107,35	107,83	109,91
19,5	107,96	108,48	110,62
40	108,22	108,78	110,96
60	108,23 —	108,83 —	111,04 —
80	108,06	108,69	110,93
100	107,74	108,41	110,67

60 Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	Mg Br	Zn Br	Cd Br
0° C.	111,48	112,24	
19,5	111,98	113,20	115,22
40	112,09 —	113,88	115,77
60	111,92	114,32	116,09
80	111,55	114,63	116,24
100	111,00	114,82	116,27
	Ca Br	Sr Br	Ba Br
0° C.	111,68	112,41	115,59
19,5	112,44	113,20	116,46
40	112,77	113,57	116,90
60	112,80 —	113,63 —	117,00 —
80	112,59	113,45	116,86
100	112,19	113,09	116,52

80 Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	Mg Br	Zn Br	Cd Br
0° C.	115,92	117,43	
19,5	116,46	118,50	
40	116,56 —	119,25	
60	116,34	119,73	
80	115,89	120,04	
100	115,23	120,19	

Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	Mg Br	Zn Br	Cd Br
0° C.	120,55	122,83	
9,5	121,10	124,00	
0	121,18 —	124,81	
0	120,91	125,31	
0	120,38	125,62	
0	119,62	125,75	

Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	80 Ca Br	100 Ca Br	100 Li Br
0° C.	116,23	121,06	127,95
9,5	117,10	122,00	128,60
0	117,50	122,43	128,75 —
0	117,53 —	122,47 —	128,53
0	117,29	122,20	128,05
0	116,82	121,67	127,35

40 Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	LiJ	NaJ	KJ
0° C.		113,98	118,37
19,5		114,90	119,16
40		115,44	119,60
60		115,70	119,76 —
80		115,76 —	119,74
100		115,64	119,57

60 Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	LiJ	NaJ	KJ
0° C.		121,61	128,24
19,5		122,72	129,18
40		123,39	129,70
60		123,70	129,90 —
80		123,77 —	129,84
100		123,61	129,58

Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

	80 NaJ	80 KJ	100 NaJ
0° C.	129,36		137,18
19,5	130,58	139,24	138,48
40	131,31	139,81	139,26
60	131,67	140,00 —	139,64
80	131,73 —	139,90	139,68 —
100	131,53	139,55	139,43

Was früher hinsichtlich der Lage des größten Volums bei den Chlorüren beobachtet wurde, gilt also auch, den vorstehenden Zahlen zufolge, von den entsprechenden Bromüren und, wenn man diese mit jenen vergleicht, so liegt das Maximum bei beiden entweder bei einer nahezu gleichen, oder es liegt bei den Chlorüren bei einer niedrigeren Temperatur als bei den entsprechenden Bromüren.

Aus den vorstehenden Zahlen berechnet sich die Modification des mittleren Volums $\left(\frac{h-m}{h}\right)$ für die verschiedenen Temperaturen wie folgt:

$$k = \left(\frac{\text{Li} + \text{K}}{2} \right) \text{Br} \quad k = \left(\frac{\text{Mg} + \text{Ca}}{2} \right) \text{Br} \quad k = \left(\frac{\text{Ca} + \text{Ba}}{2} \right)$$

$$m = \text{Na Br}$$

$$m = \text{Zn Br}$$

$$m = \text{Sr Br}$$

0° C.	+ 0,0140	+ 0,0098	+ 0,0043 (20
9,5	124	86	42
0	112	72	41
0	102	53	41
0	95	32	41
0	88	7	40

0° C.	+ 0,0194	+ 0,0102	+ 0,0061 (30
9,5	175	85	60
0	158	64	59
0	145	37	59
0	136	6	58
0	127	- 0,0023	58

0° C.		+ 0,0095	+ 0,0074 (40
9,5	+ 0,0210	72	71

teten. Es ist indess nicht zu übersehen, daß in einem der vorstehenden Fälle ein Minimum der Modification erreicht ist, dort nämlich wo $m = \text{Sr Br}$ ist und zwar zwischen den Concentrationsgraden 40 und 60. Bei den entsprechenden Chlorüren, wo also $m = \text{Sr Cl}$ ist, konnte die Modification, der Löslichkeitsverhältnisse wegen, nicht bis zu dem Concentrationsgrade 60 verfolgt werden. Es ist indess schon aus den Zahlen, welche früher für den Concentrationsgrad 30 beobachtet wurden und mehr noch aus denen, welche weiter unten S. 135 für den Concentrationsgrad 40 sich berechnen, sehr wahrscheinlich, daß die Modification Sr Cl entweder schon bei dem Concentrationsgrade 40 oder doch wenigstens ganz in dessen Nähe ebenfalls ein Minimum haben wird.

Vergleicht man nun ferner mit einander die homologen Glieder der drei Triaden, so berechnet sich die Modification des mittleren Volums $\left(\frac{h-m}{h}\right)$ für die verschiedenen Temperaturen wie folgt:

	$h = \left(\frac{\text{Li} + \text{Ca}}{2}\right) \text{Br}$ $m = \text{Mg Br}$	$h = \left(\frac{\text{Na} + \text{Sr}}{2}\right) \text{Br}$ $m = \text{Zn Br}$	$h = \left(\frac{\text{K} + \text{Ba}}{2}\right) \text{Br}$ $m = \text{Cd Br}$
0° C.	+ 0,0099	+ 0,0127	+ 0,0143 (20)
19,5	101	127	147
40	104	119	144
60	107	102	135
80	111	81	123
100	114	54	108
0° C.	+ 0,0140	+ 0,0149	+ 0,0209 (30)
19,5	145	145	211
40	149	141	204
60	154	109	193
80	158	79	177
100	163	45	156

132

+ 0,0174	+ 0,0160	
181	152	+ 0,0273 (40)
187	134	264
192	108	250
198	73	230
204	33	205

+ 0,0231	+ 0,0164 (60)	
241	154	
249	132	
258	103	
266	66	
275	23	

$$A = \left(\frac{\text{Li} + \text{Ca}}{2} \right) \text{Br} \text{ und } m = \underline{\underline{\text{Mg}}} \text{Br}$$

+ 0,0277 (80)	+ 0,0318 (100)
290	335

cationen ZnBr und CdBr der vorstehenden Tabelle deutlich zeigen.

Wenn man nun noch die beiden Salzatome NaJ und KJ in Betracht zieht, so berechnet sich die Modification des mittleren Volums $\left(\frac{h-m}{h}\right)$ für die verschiedenen Temperaturen wie folgt:

	$h = \text{Na} \left(\frac{\text{Cl} + \text{J}}{2} \right)$	$h = \text{K} \left(\frac{\text{Cl} + \text{J}}{2} \right)$
	$m = \text{Na Br}$	$m = \text{K Br}$
0° C.	+ 0,0033	
19,5	34	+ 0,0019 (20)
40	36	20
60	37	22
80	39	24
100	40	26
0° C.	+ 0,0050	
19,5	46	+ 0,0023 (30)
40	47	26
60	50	28
80	52	30
100	54	32
0° C.		
19,5	+ 0,0057	+ 0,0030 (40)
40	58	34
60	60	35
80	64	38
100	67	41

Den vorstehenden Zahlen zufolge zeigt auch die Modification NaBr in der Nähe von 0° ein positives Minimum, welches auch wieder je nach dem Concentrationsgrade bei etwas verschiedenen Temperaturen liegt. Es ist weiter aus den vorstehenden Zahlen ersichtlich, daß die regelmäßige Aufeinanderfolge der Volumcurven, wie sie früher für 19°,5 C. dargestellt wurde, bei höheren Temperaturen auch

icht nur nicht gestört wird, sondern dafs, wie frü-
 Mittelglied ZnCl , so auch jetzt wieder das ent-
 e Mittelglied ZnBr zwischen seine beiden homo-
 tenglieder NaBr und SrBr in höheren Tempera-
 on bei niedern Concentrationsgraden tritt.

un leicht übersehen zu können, welche Aende-
 ie Modification des mittlern Volums einerseits durch
 en der Concentration, andererseits durch Aen-
 der Temperatur erleidet, wäre für jeden der Con-
 sgrade 20, 40, 60, 80 und 100 Atome eine be-
 Figur zu entwerfen, welche die jedesmaligen durch
 erungen der Temperatur verursachten Aenderun-
 Modification darstellt. Diese fünf Figuren werde
 dem Schlusse der ganzen Versuchsreihe begeben
 üge mich hier damit, einstweilen nur eine dersel-
 theilen, nämlich die für den Concentrationsgrad 40.
 Fig. 19 Taf. II sind die Temperaturen durch Ab-

Es wird in dieser Figur sogleich auffallen, daß die Curven der Bromüre immer ziemlich parallel neben denen der entsprechenden Chlorüre verlaufen, wohingegen die anderen Curven öfters Kreuzungspunkte beobachten lassen. Von wesentlichen Kreuzungspunkten finden sich in der Figur selbst oder dicht an ihren Gränzen im Ganzen fünf und hierbei nicht zu übersehen, daß der Kreuzungspunkt je zweier Bromüre immer rechts von dem entsprechenden Kreuzungspunkte der entsprechenden Chlorüre liegt. In dieser Hinsicht können hervorgehoben werden die beiden in der Figur näher bezeichneten Kreuzungspunkte (Mg Cd) Cl und (Mg Cd) Br; feruer die beiden Kreuzungspunkte (Zn Sr) Cl und (Zn Sr) Br; ferner die beiden Kreuzungspunkte (Mg Zn) Cl und (Mg Zn) Br und könnten endlich auch noch genannt werden die beiden Kreuzungspunkte (Zn Sr) Cl und (Zn Sr) Br. Alle genannten Kreuzungspunkte sind der Art, daß sie die Gränztemperaturen bezeichnen, oberhalb welcher für den Concentrationsgrad 40 der Fall eintritt, daß von den folgenden achtzehn Modificationen (Bd. 104, S. 146 und Bd. 105, S. 394)

40 Sr Cl und 40 Cd Cl

19°,5 C.	+ 0,0037	+ 0,0245
40	36	235
60	37	217
80	37	191
100	37	162

Es folgen hiernächst ferner noch die Werthe der beiden Modificationen Mg Cl und Zn Cl für den Concentrationsgrad von ebenfalls 40 Atomen, wie sie aus den bereits früher angeführten Zahlen sich berechnen:

40 Mg Cl und 40 Zn Cl

0° C.	+ 0,0196	
19,5	202	+ 0,0095
40	207	69
60	213	37
80	219	- 0,0001
100	225	41

Na Br	Na Cl	<	Mg J	Mg Br	Mg Cl
Zn Br	Zn Cl	V — — V	Zn J	Zn Br	Zn Cl
Sr Br	Sr Cl	<	Cd J	Cd Br	Cd Cl

er untersuchten (12) sich durch das zwischenlie-
 afache Schema darstellen lassen, in welchem die
 horizontale Linie die drei kleinsten Werthe bezeich-
 in den verticalen Columnen auf die Mitte fallen,
 vertical'e Linie dagegen die drei grössten Werthe,
 in horizontalen Columnen auf die Mitte fallen, in
 endlich die Zeichen

kleiner < gröfser

wie sich die Seitenwerthe der verticalen oder die
 ontalen Columnen zu einander verhalten. Ober-
 , bei welcher Temperatur der letzte der genann-

Figur veranschaulicht, so möchte sich die besprochene Aus-



nahme wohl in genügender Weise erklären. Für diese Erklärungsweise spricht schon der Umstand, daß bei einzelnen Bromüren Maxima (Zn Br . und Cd Br) der Modification bei Temperaturen erscheinen, bei welchen die entsprechenden Chlorüre schon eine Abnahme der Modification zeigen.

Es verdient hier auch noch hervorgehoben zu werden, daß Fig. 19 Taf. II noch ein zweites Curvenpaar aufzuweisen hat, welches ebenfalls von der Abscissenaxe abläuft und in welchem die Aufeinanderfolge der Curven insofern mit der des andern Curvenpaares übereinstimmt, als in beiden die Curven der leichtern Atome Mg Cl und Na Br über denen der schwerern Atome Mg Br und K Br verlaufen; so daß also bisheran noch allgemein bei Curven, welche mit der Abscissenaxe parallel oder ihr zulau-
fen, die Curve des schwereren Atoms von der Abscissenaxe am weitesten absteht, bei Curven dagegen, welche von der Abscissenaxe ablaufen, die des leichtern Atoms, wie es durch die vorstehende Zeichnung veranschaulicht wird.

Um nun zu dem letzten Punkte der frühern Abhandlung überzugehen, den Curven des arithmetischen Mittels nämlich, so lassen sich aus den bereits vorliegenden Zahlen deren vier construiren. Ihr Verlauf, sowie ihre relative Lage sind in Fig. 20 Taf. II dargestellt, woselbst die Temperaturen durch Abscissen, und die Concentrationsgrade, bei welchen für diese Temperaturen die Modification Null ist, durch Ordinaten ausgedrückt sind; eine Figur, welche ebensowohl durch den Parallelismus der Curven entsprechender Chlorüre und Bromüre bemerkenswerth ist, als auch dadurch, daß ein und dasselbe Chlorzink (Zn Cl und Zn Cl) oder ein und dasselbe Bromzink (Zn Br und

Zn Br) zwei so sehr verschiedene Curven des arithmetischen Mittels darbieten, je nachdem das Mittelglied Zn aus den Seitengliedern Mg und Cd oder aus den homologen Gliedern Na und Sr entstanden ist.

Die Curven des arithmetischen Mittels verdienen insofern wohl ganz besonders hervorgehoben zu werden, als es doch ein weit verbreitetes Naturgesetz ist, daß chemische Verbindungen um so leichter getrennt werden können, je weniger innig dieselben sind, mit anderen Worten, je weniger deren physikalische Eigenschaften sich von denen unterscheiden, welche sich als Mittel aus denen der Componenten berechnen. Sollte es je gelingen, ein Mittelglied in seine beiden Seitenglieder zu zerlegen, so wird dieß jedenfalls am ehesten bei einer Temperatur geschehen, bei welcher zunächst die Modification des mittleren Atomgewichts Null ist (Bd. 104, S. 153) und sind es alsdann weiter gerade die Curven des arithmetischen Mittels, welche Aufschluß geben können über eine Menge verschiedener Umstände, deren Zusammentreffen die Zersetzung des Mittelgliedes begünstigen kann. Wüßte man z. B., daß die Modification des mittleren Atomgewichts Zn, welche bei gewöhnlicher Temperatur $+0,041$ beträgt, daß diese mit abnehmender Temperatur ebenfalls abnimmt, so würde man aus den Curven der Figur 20 entnehmen können, daß das Mittelglied Zn, mit Cl oder Br verbunden, bei dieser niederen Temperatur um so leichter in seine beiden Seitenglieder zerfallen wird, je geringer die Wassermenge, mit welcher das Salz verbunden ist und wäre die nächste Aufgabe alsdann die, zu entscheiden, ob die für andere physikalische Eigenschaften construirten Curven des arithmetischen Mittels ebenfalls zu demselben Resultate führen.

Es giebt bekanntlich Fälle, wo die Modification des mittleren Atomgewichts bei weitem kleiner ist als die vorgenannte und gewinnen solche Fälle um so mehr an Interesse, je mehr die Modification sich dem Werthe Null nähert, da es jedenfalls schwer seyn wird, über die Aenderungen, wel-

che die Modification des mittleren Atomgewichts durch Aenderungen der Temperatur erleidet, experimentell etwas festzustellen. Die Modification Sr ist bei gewöhnlicher Temperatur nur $+ 0,010$, die Modification Na nur $- 0,007$. Von allen Fällen, wo erstlich die Atomgewichte hinreichend festgestellt sind und wo ferner auch wohl nicht zu bezweifeln ist, daß die Atome wirklich eine Triade bilden, ist die Modification des mittleren Atomgewichts bisher noch am kleinsten da, wo $\frac{Hx + 4x}{2}$ sich zu Pb verbinden, sie beträgt nämlich nur $+ 0,003$.

Was für die Zerlegung der Mittelglieder die Curven des arithmetischen Mittels sind, eben das sind für die Wiedervereinigung der Seitenglieder die jenen ganz entsprechend construirten Curven der Maxima der Modification. Die Curven der Maxima, welche bisher innerhalb der Beobachtungsgrenzen oder dicht dabei gefunden wurden, sind Zn Br, Cd Br und wahrscheinlich auch Cd Cl. Die erste dieser Curven befindet sich auch unter denen des arithmetischen Mittels.

Neben der vorliegenden ist nun noch eine andere ihr ganz genau entsprechende Versuchsreihe anzustellen, wo nämlich die in Betracht gezogenen Seitenglieder die früheren sind, die früheren Mittelglieder dagegen durch andere ersetzt werden, nämlich durch die halbirte Atomenmenge der Seitenglieder. Es unterscheiden sich alsdann in der Formel $\frac{h-m}{h}$ die Größen h und m nur insoweit, als h die Intensitäten der physikalischen Eigenschaften vor der Vermischung, m dagegen dieselben nach der Vermischung der beiden Seitenglieder bezeichnen. Die in dieser Weise erhaltenen Curven des arithmetischen Mittels und der Maxima der Modification werden sich hin und wieder den entsprechenden frühern nähern und somit auch wieder Verhältnisse andeuten, welche einer Zerlegung der Mittelglieder und einer Wiedervereinigung der Seitenglieder nur günstig seyn können.

Im Verlaufe der vorliegenden Untersuchung wurden auch bereits einzelne Versuche angestellt, um Aufschluß zu er-

ber die Grösse der Fehlerquelle, welche dadurch wird, dass einzelne Salzlösungen, wie namentlich der Magnesia- und Zinksalze, basische Salze in einer weniger merklicher Menge aufzulösen vermögen. Die Fehlerquelle welche die Darstellungsweise der Salze mit sich bringt und welche durch bloßes Umrühren wohl nur schwerlich und vielleicht nur durch Kochen und Absättigen gänzlich zu beseitigen ist. In den Lösungen wurde der Gehalt an Chloriden aus dem Gewichte des mittelst Silbersolventen und geschmolzenen Chlor- und Bromsilber bestimmt. Das Magnesium und das Zink wurden als kohlensaure Ammoniak-Magnesia und als kohlensaures Zink precipitirt und wurden dabei die gewöhnlichen Regeln angewandt. Die in dieser Weise erhaltenen Resultate sind nun folgende:

1. Lösung von Chlormagnesium, welche bei den Versuchen der früheren Abhandlung als Ausgangspunkt

diesen drei Beobachtungen ist 100 Atome Brom neben 104,2 Atomen Zink.

Befufs der Correctionen müssen nun weiter noch bekannt seyn die Volumina, welche die Lösungen der reinen Säuren bei den verschiedenen Temperaturen einnehmen. Was ich bisher hinsichtlich der Chlorwasserstoffsäure beobachtet habe, ist hiernächst angegeben.

Lösungen von Chlorwasserstoffsäure

1,1010 spec. Gew. = 69,8 Atome (25,5) u. r. V. = 113,96 ¹⁾.

Temp.	a	b	Temp	a	b
0° C.	45,25	51,0	60°	299,0	300,0
19,5	121,25	126,5	80	398,5	397,25
40	208,0	211,0	100	504,75	505,0

1,0704 spec. Gew. = 45,5 Atome (16,6) u. r. V. = 108,94.

Temp	a	b	Temp	a	b
0° C.	74,25	75,0	60°	296,5	296,25
19,5	133,0	135,0	80	397,0	395,75
40	209,5	210,0	100,2	509,0	510,5

1,0401 spec. Gew. = 24,3 Atome (8,9) u. r. V. = 104,66.

Temp	a	b	Temp.	a	b
0° C.	79,0	84,25	60°	275,0	278,0
19,5	119,0	125,75	80	380,0	381,0
40	188,0	192,5	100,3	503,0	504,75

1,1608 spec. Gew. = 127,7 Atome (46,6) u. r. V. = 126,30.

Temp	a	b	Temp	a	b
0° C.	25,75	47,0	40°	235,0	249,5
19,5	128,25	116,0	60	339,5	352,0

1,1330 spec. Gew. = 98,2 Atome (35,8) u. r. V. = 119,90.

Temp.	a	b	Temp.	a	b
0° C.	26,75	12,0	60°	310,0	298,0
19,5	117,0	103,0	80	409,5	399,5
40	211,0	201,0	99,9	508,0	514,5

1) Die letzte Zahl bedeutet das relative Volum der Lösung, das des lösenden Wassers als 100 angenommen.

In den vorstehenden Lösungen wurde der Gehalt an Chlor bestimmt wie früher in den Lösungen der Chlorüre.

Die nächstfolgende Tabelle enthält die Volumina der verschiedenen Concentrationsgrade wie sie sich aus den vorstehenden Angaben berechnen und ist auch wieder den einzelnen Columnen überschrieben die Anzahl der wasserfreien Säureatome, welche in den Lösungen neben 100 Gewichtstheilen Wasser enthalten ist.

	HCl				
	24,3	45,5	69,8	98,2	127,7
0° C.	0,99557	0,99379	0,99221	0,99079	0,98982
19,5	1,00000	1,00000	1,00000	1,00000	1,00000
40	1,00707	1,00781	1,00877	1,00990	1,01063
60	1,01588	1,01665	1,01794	1,01969	1,02108
80	1,02639	1,02676	1,02791	1,02986	
100	1,03855	1,03801	1,03867	1,04039	

Aus den Zahlen der vorstehenden Tabelle wurden mittelst graphischer Interpolation die Volumina abgeleitet, welche die Lösungen der Salzsäure zeigen, wenn neben je 100 Gewichtstheilen Wasser die den einzelnen Columnen überschriebene Anzahl von Säureatomen in ihnen enthalten ist.

HCl									
	20		40		60		80		100
0° C.	0,99602	178	0,99424	138	0,99286	118	0,99168	98	0,99072
	398		516		714		832		929
19,5	1,00000	0	1,00000	0	1,00000	0	1,00000	0	1,00000
	692		762		834		921		998
40	1,00692	70	1,00762	72	1,00834	87	1,00921	77	1,00998
	886		880		902		941		980
60	1,01578	64	1,01642	94	1,01736	126	1,01862	116	1,01978
	1082		1018		1000		994		1070
80	1,02640	20	1,02680	76	1,02736	120	1,02856	142	1,02998
	1244		1140		1090		1068		1078
100	1,03884	84	1,03800	26	1,03826	98	1,03924	182	1,04076

Aus den Werthen der vorstehenden Tabelle berechnen sich die Volumina, welche die Lösungen der Salzsäure bei den verschiedenen Temperaturen einnehmen, wenn bei jeder die-

ser Temperaturen das Volum des lösenden Wassers als 100 angenommen wird, wie folgt:

Atome HCl

	20	40	60	80	100
0°C.	103,54	107,36	111,29	115,26	119,34
19,5	103,80	107,82	111,92	116,06	120,28
40	103,88 —	107,98 —	112,17 —	116,42	120,74
60	103,85	107,94	112,14	116,44 —	120,81 —
80	103,72	107,75	111,93	116,21	120,60
100	103,53	107,46	111,57	115,81	120,19

Aus den Werthen der vorstehenden Tabelle und denen, welche früher für die entsprechenden Concentrationsgrade der Lösungen von MgCl angeführt wurden, berechnen sich mittelst einfacher Proportion für die Lösungen des vollkommen neutralen Chlormagnesiums die folgenden Werthe:

Atome MgCl neutral.

	20	40	60	80	100
0° C.	101,81	104,23	106,91	109,90	113,02
19,5	102,03	104,55	107,28	110,30	113,45
40	102,05	104,57	107,29	110,31	113,43
60	101,95	104,40	107,07	110,03	113,12
80	101,79	104,09	106,66	109,54	112,56
100	101,53	103,67	106,09	108,87	111,81

Combinirt man endlich diese Werthe mit denen, welche früher für die Lösungen von LiCl und CaCl gefunden wurden ¹⁾, so erhält man für die Modification des mittleren Volums $\left(\frac{h-m}{h}\right)$ folgende Werthe:

1) Sollten auch die Werthe dieser beiden Salzlösungen noch Correctionen erfahren, so können diese jedenfalls nur sehr gering seyn und werden dadurch die nachfolgenden Werthe der Modification den frühern nur genähert.

$$h = \left(\frac{\text{Li} + \text{Ca}}{2} \right) \text{Cl} \text{ und } m = \underline{\underline{\text{MgCl}}}$$

20	40	60	80 ¹⁾	100
+ 0,0098	+ 0,0185	+ 0,0262		
101	190	269	+ 0,0330	+ 0
104	195	277	340	
107	200	281	350	
108	206	291	360	
113	211	300	372	

man die vorstehenden Zahlen mit den früheren so sind, wie früher bei den Lösungen von Lithium, so auch hier die Correctionen eigenständiger Natur, indem keines der Hauptelemente durch eine Aenderung erleidet, sondern lediglich die Curven und deren Kreuzungspunkte um etwas verschoben werden.

und in wie weit ferner die vorliegenden Erfahrungen sind, die Stellung anzugeben, welche das Al

bilden, dafür spricht ebensowohl die so geringe Aehnlichkeit der physikalischen Eigenschaften, als auch die so'innige Verwandtschaft, welche man zwischen dem Wasserstoff und den Gliedern dieser Gruppe beobachtet. Aus denselben Gründen kann der Wasserstoff auch nicht dem Würfel angehören, welcher von den Atomen O, S und den zugehörigen gebildet wird und möchte er daher einstweilen von den bekannten am ehesten noch dem Würfel zuzutheilen seyn, dem auch das Zink und die ihm ähnlichen Atome angehören. Welche Stelle er in diesem Würfel wohl einnehmen könnte, ist eine weitere, jedenfalls etwas verwickelte Frage. Als leichtestes aller bisher bekannten Elemente würde der Wasserstoff jedenfalls am ehesten einer Seitenebene dieses Würfels zuzutheilen seyn, und die Ebene welche das Zink und die zugehörigen Atome ausfüllen, wäre alsdann entweder die Mittelebene oder die schwerere Seitenebene. Als leichtestes aller bisher bekannten Elemente würde der Wasserstoff ferner in dieser Ebene einstweilen wohl nur die Stelle einnehmen können, welche in der parallelen Ebene das Lithium einnimmt und wäre daher wohl zunächst zuzusehen, ob der Wasserstoff sich zu dem Atome Li in ähnlicher Weise verhält, wie dieses zu seinen homologen Atomen Mg und Ca.

Die Lösungen von LiCl haben zunächst ein relativ größeres Volum, als die Lösungen der beiden schwereren homologen Atome MgCl und CaCl bei gleichen Concentrationsgraden und gleichen Temperaturen. Dieses Verhältniß wurde bei allen bisher untersuchten Concentrationsgraden und Temperaturen beobachtet. Dem entsprechend haben, wenn auch nicht bei den niedrigeren Concentrationsgraden und den niedrigeren Temperaturen, so doch wenigstens bei etwas höheren Concentrationsgraden und etwas höheren Temperaturen, auch die Lösungen von HCl ein relativ größeres Volum, als die Lösungen des schwereren Atoms LiCl, wie man sich durch den Vergleich der vorstehenden und früherer Zahlen leicht überzeugen kann. Hinsichtlich der Lage des größten Volums dagegen verhält sich das Atom HCl zu

ereren Atome Li Cl anders als dieses zu den sc
men Mg Cl und Ca Cl, sofern nämlich dort das l
n das größte Volum bei der höhern, hier dag
edrigeren Temperatur zeigt. Dieser letztere F
übrigens wohl nicht von so großer Bedet
die größten Volume der beiden Atome Li Cl
höheren Concentrationsgraden sich merklich
hern. Ueberhaupt werden wohl zwei einzeln
en, wie die vorstehenden, welche durch A
der Concentration und Temperatur so ganz
seyn können, nicht hinreichen, die vorliegende l
eiden und mag es daher genügen, selbige hier
oben zu haben, um sie vielleicht später nebe
diesem Zwecke benutzen zu können.

chungen eine Zusammenstellung der in Bezug auf die Weingeistflamme erhaltenen Resultate vorzulegen, indem ich die Erörterung der bei anderen Flammen und bei bloß glimmenden Körpern auftretenden Vorgänge einer späteren Mittheilung vorbehalte.

Die vorliegende Abhandlung zerfällt in zwei Haupttheile: der erste umfaßt die Untersuchungen über die in der Weingeistflamme beobachteten elektrischen Spannungen und Ströme, während der zweite sich mit den Leitungsverhältnissen der Flammen, namentlich mit der von P. Erman entdeckten sogenannten unipolaren Leitung beschäftigt.

Ich glaube aussprechen zu dürfen, daß es mir gelungen ist, in beiden Beziehungen die Erscheinungen auf die wahren Ursachen zurückgeführt zu haben, und bei der dadurch gewonnenen Einfachheit der erhaltenen Resultate wird es möglich seyn, in der Kürze eine verständliche Darstellung derselben zu geben.

Zur Beobachtung und Messung der elektrischen Spannungen diente mein Elektrometer ¹⁾, und zu gleichem Zwecke bei den Strömen ein sehr empfindliches Galvanometer mit 9960 Windungen und einem mit Spiegelvorrichtung versehenen astatischen Systeme zweier Magnetstäbe ²⁾.

Wenn die Flamme einer Weingeistlampe durch einen in die Lampe eingetauchten Draht mit der Erde in leitende Verbindung gesetzt und ein Metall m, über oder neben der Flamme aufgestellt wird, so zeigt sich letzteres im Allgemeinen elektrisch; gerade die entgegengesetzte Elektricität von gleichgroßer Spannung wird an dem in die Lampe getauchten Drahte beobachtet, wenn man umgekehrt das in oder über der Flamme befindliche Metall zur Erde ableitet, und die Lampe isolirt.

Die Art und die Intensität der elektrischen Spannung ändert sich mit der Natur des in der Lampe und ebenso mit der Natur des oberhalb derselben befindlichen Metalls.

1) Das in den Abhandlungen der Gesellschaft Bd. V, S. 396 mit A bezeichnete.

2) Das ebendasselbst Bd. VI, S. 261 beschriebene Galvanometer.

Aber auch bei denselben Metallen ändert sich die Art und die Intensität der elektrischen Spannung mit der Stellung des Metalls über oder in der Flamme. Wenn ein Metallblech zuerst hoch über der Lampe steht, und dann letzterer immer mehr genähert wird, so daß es nach und nach immer tiefer in die Flamme eintaucht, und in heftigeres Glühen geräth, so ändert sich mit dieser Aenderung in der Stellung die bei großen Höhen wahrgenommene Elektricität in der Weise, daß sie immer negativer wird, oder, falls sie positiv ist, sich diesem Zustande immer mehr nähert. Diese Aenderung kann mehr als die elektromotorische Kraft eines aus Zink, Platin und Alkohol gebildeten Elementes betragen.

Indeß tritt keine Aenderung der elektrischen Spannung mit der Aenderung der Stellung ein, wenn das Metall bei der Annäherung oder dem Eintauchen in die Flamme durch aufgelegtes Eis gehindert wird eine höhere Temperatur anzunehmen, oder wenn anstatt des Metalles ein Wasserstrahl durch die Flamme getrieben wird.

Ich liefere nun in der Abhandlung durch Messungen den bestimmten Beweis, daß alle diese elektrischen Spannungen von dem Acte der Verbrennung nur in soweit abhängen, als die dadurch erhitzten Gase und Dämpfe, aus welchen die Flamme besteht, einen Leiter bilden, der nach Art eines gewöhnlichen flüssigen Leiters sich zwischen das in oder über der Flamme befindliche Metall und den Alkohol der Lampe stellt. Eine Elektricitätserzeugung hat der Act der Verbrennung selbst nicht zur Folge.

Alle an den in und über der Flamme befindlichen Metallen beobachteten Elektricitäten sind nichts weiter als die an den Endpunkten oder Polen eines galvanischen Elements, das aus den gewählten Metallen als festen und dem Alkohol nebst den erhitzten Gasen der Flamme als flüssigen Leitern besteht, auftretenden Spannungen.

Die Aenderungen, welche die Größe derselben mit der Annäherung der Metalle gegen die Flamme erleiden, werden allein durch die Temperaturerhöhungen des Metalls bedingt.

indem dieselben den Ort der Metalle in der sogenannten Spannungsreihe ändern.

Alle Metalle verschieben sich beim Erhitzen in der Spannungsreihe nach der positiven Seite hin; diese Aenderung kann bei starker Erhitzung mehr betragen als die Entfernung des kalten Zinkes vom kalten Platin gegen Alkohol als feuchten Leiter. Wahrscheinlich ist die Grösse dieser Aenderung für gleiche Temperaturerhöhungen bei verschiedenen Metallen nicht allzu sehr verschieden.

Werden die Enden oder Pole des mit dem Alkohol und der Flamme als flüssigen Leiter gebildeten galvanischen Elementes, an denen wir bisher die freien Spannungen beobachteten, mit einander verbunden, so entsteht infolge der in diesem Kreise liegenden elektromotorischen Kräfte ein elektrischer Strom, dessen Richtung durch jene Spannung bedingt wird, und dessen Intensität ausserdem auch von dem Leitungswiderstande der ganzen Kette abhängt.

In dem zweiten Theile der Abhandlung stelle ich zunächst die Vorgänge bei der sogenannten unipolaren Leitung durch genaue Messungen fest. Bei gleichgrossen Berührungsflächen der beiden Pole eines Elementes mit der zur Erde abgeleiteten Flamme bleibt am positiven Pole ein kleiner Rest dieser Elektricität, während der negative Pol die ganze um diesen kleinen Rest verminderte Spannung des Elementes zeigt.

Die infolge der Ableitung der Flamme zur Erde in den Polflächen hervorgerufene Elektricität, oder die zu der Flamme geführte Spannung eines oder mehrerer in diese Ableitung absichtlich eingeschalteter galvanischer Elemente ändern jene Vorgänge nicht; die an beiden Polen erscheinenden elektrischen Spannungen sind gleich der Summe dieser der Flamme zugeführten Elektricitäten und der ohne solche vorhandenen Spannungen.

Eine einseitige Vergrößerung einer Polfläche vermindert die an dieser auftretende Spannung, während die Spannung an der gegenüberliegenden in gleichem Maasse steigt.

Gerade in umgekehrter Weise wirkt das allmähliche Herausziehen einer Polfläche aus der Flamme.

Eine besondere Erörterung verlangte noch der Fall, wo zwischen den beiden als Pole dienenden Metallflächen an sich ein elektrischer Gegensatz existirt. Es führte dies zu einer Untersuchung der Spannungen an den Polen eines nicht geschlossenen galvanischen Elementes, wenn ein Metall zweien andern elektrisch verschiedenen und mit einander leitend verbundenen in einer Flüssigkeit gegenüber steht. Die Spannung eines solchen Elements hängt nicht bloß von den Stellungen der gewählten Metalle in der Spannungsreihe, sondern auch von den zwischen den Metallen in der Flüssigkeit liegenden Widerständen ab, oder bestimmt ausgedrückt, von der elektrischen Spannung in dem Punkte, der zu der Strömung zwischen den beiden verbundenen Metallen gehörigen Spannungscurve, an welchem das dritte Metall eingetaucht ist.

Die Temperaturerhöhung der Polflächen hat auf die oben angegebenen Erscheinungen ebensowenig Einfluß als die chemische Natur derselben; es können ohne wesentliche Aenderungen die Metallflächen durch Wasserstrahlen ersetzt werden.

Die Erscheinungen der sogenannten unipolaren Leitung treten daher auch den Verhältnissen gemäß ein, wenn der eine Pol eines galvanischen Elementes durch ein Metall und der andere durch Verbindung mit dem Alkohol der Lampe zur abgeleiteten Flamme geführt werden.

Wird bei gleichen Flächen der beiden in eine isolirte Flamme geleiteten Pole eines galvanischen Elementes der positive Pol zur Erde geleitet, so erhält die Flamme noch eine dem oben angegebenen kleinen Reste an GröÙe gleiche, aber negative Spannung, während dieselbe bei Ableitung des negativen Poles eine der ganzen um diesen geringen Betrag verminderten Spannung des Elements gleiche positive Elektrizität zeigt.

Eine Aenderung in der GröÙe der Ableitungsfläche

ändert die der Flamme ertheilten Spannungen in einer aus den früheren Angaben leicht zu erschliessenden Weise.

Sämmtliche Erscheinungen der unipolaren Leitung erhalten ihre ebenso einfache als vollständige Erklärung aus der Betrachtung der Spannungscurve der vorliegenden geschlossenen Kette. Zur Construction dieser Spannungscurve ist zu beachten, dass auf den Metallleitungen wegen des verhältnissmässig geringen Widerstandes die Curve mit der Abscissenaxe so gut wie parallel läuft, und ein Gleiches gilt angenähert auch für die Hauptmasse der Flamme. Dagegen finden sich durch Verengerung des Querschnittes beträchtliche Widerstände und somit merkliche Aenderungen in den Ordinaten jener Curve an den die Flamme berührenden Polflächen. Ausserdem stellt sich aber noch das merkwürdige Resultat heraus, dass dem Uebergange der negativen Elektricität aus festen oder flüssigen Leitern in die Flamme oder dem Eintritte der positiven aus ihr in jene Leiter ein besonderes sehr beträchtliches Hinderniss entgegensteht, das durch Vergrößerung der Oberfläche des negativen Poles vermindert wird. Während also die Spannungscurve im Verlaufe der Metallleitungen und der Hauptmasse der Flamme nahe der Abscissenaxe parallel geht, senkt sie sich an der positiven Polfläche etwas, und an der negativen um den ganzen übrigen Rest der Spannung des Elementes.

Wird nun die Flamme abgeleitet, so muss das Metall des positiven Poles einer jener geringen Senkung gleiche positive Spannung, und das Metall des negativen Poles einer der Senkung an diesem Pole gleiche negative Spannung erhalten.

Wird der positive Pol abgeleitet, so erscheint in der Flamme eine jener geringen Senkung am positiven Pole gleiche negative Spannung.

Leitet man endlich den negativen Pol ab, so zeigt die Flamme eine der gröfseren Senkung am negativen Pole gleiche positive Spannung.

aus meinen Versuchen sich ergebende größere Widerstand beim Uebergange der negativen Elektricität in verdünnten Gasen der Flamme findet sich auch in Becquerel's Versuchen beim Durchgange des Stromes durch stark erhitze Luft. Ich zeige hier nur zur Erklärung der eigenthümlichen von Gauß beobachteten Erscheinungen beim Uebergange der entgegengesetzten Ströme eines Inductionstromes durch verdünnte Luft führt.

Diesem größeren Widerstande am negativen Pole schließt sich nun schließlich auch noch der verschiedene Durchgang eines Stromes durch die Flamme in aufsteigender Richtung.

Andrews brachte eine Platinspirale über die Flamme einer Lampenbrücke, und den einen Pol einer Volta'schen Säule an der Spirale, und den zweiten mit dem Metallrohre der Lampe verbunden, ging der Strom leichter in der Richtung von der Spirale durch die Flamme zur Lampe als in der

nach dem Bleche hin; bei tieferer Stellung des letzteren findet das Umgekehrte statt. Der zwischen Blech und Lampe durch die Flamme übergehende Strom muß stets dann die größere Intensität besitzen, wenn der negative Pol die relativ bessere Ableitung erhält, weil hierdurch der an ihm vorhandene Widerstand vermindert wird.

IX. *Ueber die Molecularconstitution der Gase;* von E. Jochmann.

In einer Abhandlung, welche im diesjährigen Osterprogramm des kölnischen Realgymnasii erschienen ist, habe ich einige Bedenken gegen die von Herapath, Joule, Krönig und Clausius aufgestellte Hypothese über die Molekularconstitution der Gase ausgesprochen. Ich komme einer Aufforderung von Seiten des Hrn. Clausius nach, indem ich an diesem Orte auf einige dort berührte Punkte etwas näher eingehe.

Das „Princip der Erhaltung der Kraft“ beruht, wie bekannt, auf dem Princip der lebendigen Kräfte in der analytischen Mechanik, welches sich zunächst auf ein System materieller Punkte bezieht, zwischen denen Kräfte wirksam sind, welche nach den Verbindungslinien je zweier Punkte gerichtet und irgend welche Functionen ihrer Entfernung sind. Das Princip der lebendigen Kräfte liefert für die Bewegung eines solchen Systems die Gleichung

$$\sum \frac{1}{2} m v^2 - V = \text{const.}$$

in welcher V das Potential des Systems auf sich selbst, und das erste Glied links die Summe der lebendigen Kräfte des Systems bezeichnet. Nennt man die Differenz beider Glieder die *Wirkungsfuction* des Systems, so läßt sich der Satz einfach so aussprechen: *Die Wirkungsfuction des Systems bleibt constant, so lange auf dasselbe keine äußeren*

Kräfte wirken. Die Anwendung dieses Satzes auf die Wärmetheorie ist einfach folgende: Man mag sich einen Körper wie immer aus ponderablen Atomen und Aetheratomen zusammengesetzt denken, will man die Wärmeerscheinungen durch Aenderungen des Zustandes dieser Theile, nicht aber durch Uebergang eines Wärnestoffs von einem Körper zum andern erklären, so kann die Aenderung des Wärmezustandes nur in einer Aenderung der Anordnung oder Bewegung der Theile bestehen. Geht also das System aus einem Wärmezustand in den andern über, so wird sich entweder das Potential des Systems auf sich selbst ändern, oder die Summe der lebendigen Kräfte des Systems oder was die allgemeinste Annahme ist, — beide. *Das Wesen der mechanischen Wärmetheorie schließt keine der beiden erstgenannten Fälle aus.* Naturgemäß legt man aber allen Betrachtungen den dritten als den allgemeinsten Fall zu Grunde. Das Princip der lebendigen Kräfte sagt nun, daß, wenn zwei Systeme in Wechselwirkung treten, so daß ihre Wirkungsfunctionen sich ändern, dennoch die Wirkungsfunction des Gesamtsystems ungeändert bleibt. Werden also nach gegenseitiger Einwirkung beide Systeme wieder getrennt, so daß das Potential derselben auf einander Null ist, so hat die Wirkungsfunction des einen um ebensoviel zugenommen, wie das des anderen abgenommen hat. Ich halte es für überflüssig dies durch specielle Beispiele zu erläutern.

Wenn ein Gas sich ausdehnt, ohne daß es äußere Arbeit leistet oder ihm Wärme zugeführt oder entzogen wird, z. B. beim Einströmen in den luftleeren Raum, so bleibt seine Wirkungsfunction constant. Aus den bekannten Versuchen von Joule und Thomson wissen wir, daß bei einer derartigen Expansion auch die *Temperatur constant* bleibt oder wenigstens nur eine geringe Erniedrigung derselben eintritt, welche um so geringer ist, je weniger das Gas vom Mariotte'schen und Gay-Lussac'schen Gesetz abweicht, und von welcher wir hier der Einfachheit wegen *ganz absehen können.*

Will man nun nach der bisherigen Vorstellungsweise den Druck der Gase auf ihre Hüllen durch eine gegenseitige Abstossung der Gasmoleküle erklären, so wächst mit der gegenseitigen Entfernung der Moleküle das Potential der Gasmasse auf sich selbst, und da die Wirkungsfuction bei der Expansion des Gases ohne äussere Arbeit ungeändert bleibt, so wächst auch die lebendige Kraft des Systems.

Ist nun die Temperatur des Gases, wie man, auch abgesehen von der Clausius'schen Hypothese, ohne Weiteres anzunehmen pflegt¹⁾, der lebendigen Kraft der Molekularbewegung proportional oder überhaupt eine Function derselben allein, so müßte demnach die Temperatur des Gases, nachdem sich die beim Einströmen in den luftleeren Raum entstandene fortschreitende Bewegung wieder in Molekularbewegung umgesetzt hätte, höher seyn als zuvor, was dem oben erwähnten Resultat der Versuche von Joule und Thomson widerspricht.

Es sind also nur zwei Fälle denkbar. Entweder die Annahme, daß die Temperatur der lebendigen Kraft der Molekularbewegung proportional sey, ist falsch, oder die bisherige Vorstellung über den Druck der Gase ist irrthümlich. Denn ist erstere Annahme richtig, so bleibt nach den Thomson-Joule'schen Versuchen die lebendige Kraft bei der Expansion ungeändert, mithin ist auch das Potential des Gases auf sich selbst von der gegenseitigen Entfernung der Moleküle unabhängig d. h. dieselben befinden sich ausserhalb ihrer gegenseitigen Wirkungssphäre; man wird mithin mit Nothwendigkeit auf diejenige Ansicht von der Molekularconstitution der Gase geführt, welche von Hrn. Krönig und Clausius ausgeführt worden ist. So weit, denke ich, werden die Vertreter der neuen Hypothese mit mir übereinstimmen, doch war das Vorhergehende erforderlich, um die Alternative möglichst scharf zu formuliren.

Es sind gegen die Theorie der HH. Krönig und Clausius von verschiedenen Seiten Einwürfe gemacht worden,

1) Vergl. z. B. Rankine's Hypothese der Molekularwirbel und Redtenbacher's Dynamidensystem

h namentlich darauf beziehen, daß die Diffu-
 sion nicht, wie aus der Theorie zu folgen scheint, an-
 der erfolgt. Hr. Clausius widerlegt diesen Einwur-
 f, indem er zeigt, daß es dem Wesen der Hypothese kei-
 neswegs widerspricht, die Zusammenstöße der Moleküle
 anzunehmen, daß dadurch die Langsamkeit der
 Diffusion reichend erklärt wird'). Aehnliche Ansichten
 sind in der physikalischen Gesellschaft ausgespro-
 chen worden, wenn man dadurch den Einwurf, der sich auf
 die Bewegung der Gase bezieht, als widerlegt betrachten
 kann. Es ist keineswegs von dem anderen, daß locale Ver-
 schiedenheiten in einer Gasmasse nicht mög-
 lich sind, sondern sehr schnell eine Ausgleichung der mittl-
 eren Dichtigkeiten durch die ganze Gasmasse stattfin-
 det. In die wesentliche Verschiedenheit beider Pu-
 ren, wählen wir, da die unregelmäßige Bewe-
 gung der Moleküle der Anschauung wenig zugänglich ist,
 ein Analogon. Man denke sich eine Reihe glei-

nung oder einen porösen Körper gepreßt wird, so bald der Gasstrom aus dem stürmischen Bewegungszustand, welchen er beim Ausströmen angenommen hat, wieder in eine ruhigere, gleichförmige Bewegung übergegangen ist, seine ursprüngliche Temperatur wieder erlangt hat. Dieß steht vollkommen in Einklang mit der Hypothese, denn nach dieser besteht das Ausströmen des Gases aus der Oeffnung eben nur darin, daß durch dieselbe von der Seite her, wo die Dichtigkeit am größten ist, nach der andern Seite mehr Atome passiren, als in entgegengesetzter Richtung, ohne daß sie dabei ihre mittlere Geschwindigkeit ändern. Gegen ein dicht vor der Oeffnung stehendes Thermometer würden also nur von einer Seite mehr Atome, aber mit derselben mittleren lebendigen Kraft stoßen, als von der anderen Seite. Nun zeigt aber die Beobachtung, daß das Thermometer eine bedeutend niedrigere Temperatur anzeigt, wenn es dicht vor die Oeffnung in den Gasstrom gebracht wird, daß also in der That eine Umsetzung von Wärme in fortschreitende Bewegung und wieder von fortschreitender Bewegung in Wärme stattfindet. Dasselbe beweist der Versuch, welcher schon von Gay-Lussac angestellt und später unter dem Namen des Joule'schen Fundamentalversuchs bekannt geworden ist. Wenn nämlich ein mit Luft gefülltes Gefäß mit einem gleich großen luftleeren plötzlich in Verbindung gesetzt wird, so zeigt nach Ausgleichung des Druckes die Luft im ersten Gefäß eine Temperaturerniedrigung, im zweiten eine gleich große Temperaturerhöhung. Hr. Clausius erklärt dieß an einer Stelle seiner Abhandlung »Ueber die Molekularbewegung welche wir Wärme nennen« indem er sagt, eine Gasmasse, deren Moleküle Bewegungen haben, unter denen eine bestimmte Richtung vorwaltet, verhalte sich zu angränzenden Gasmassen ähnlich wie eine bewegte Wand. Nach der Vorstellungsweise des Hrn. Clausius über die Molekularbewegung der Gase muß ich dieß entschieden verneinen. Bevor die Verbindung zwischen beiden mit Gas von ungleicher Dichtigkeit gefüllten Gefäßen hergestellt wird, haben beide

temperatur, mithin die Moleküle in beiden gleiche Geschwindigkeit. Wenn nun auch die Anzahl der Moleküle, die in beiden Richtungen passirenden Moleküle verschieden ist, so ist doch die mittlere Geschwindigkeit von beiden her dieselbe und wenn sich zwei Moleküle an der Oeffnung treffen, so ist die Wahrscheinlichkeit, dass das aus dem ersten Gefäß kommende Molekül mehr die größere lebendige Kraft besitze und einen Stoß an das andere abgebe, genau eben so groß als umgekehrt, und es ist nicht klar, wie daraus eine Temperatursteigerung in dem einen und eine Temperaturerniedrigung in dem anderen Gefäß folgen kann, noch weniger, warum ein Thermometer das an die Stelle gebracht, wo es von beiden Seiten von einer ungleichen Anzahl Molekülen, die sich aber auf beiden Seiten mit gleicher mittleren Geschwindigkeit bewegen, getroffen wird, eine weit niedrigere Temperatur zeigt, als in jedem der Gefäße für sich. Ueberhaupt befindet sich die Hy-

bewegung in luftförmigen Medien aus derselben herzuleiten oder überhaupt mit derselben vereinbar seyen. Hr. Helmholtz ¹⁾ scheint eine solche Herleitung für möglich zu halten, wenn man die Hypothese in der Weise aufstellt, wie es von Clausius in seiner neueren Abhandlung geschehen ist. Es ist mir dieß aber mehr als zweifelhaft.

Die bisher der Aëromechanik zu Grunde gelegte Vorstellung vom Druck der Gase beruht wesentlich auf der Annahme einer gegenseitigen Abstossung der Gasinoleküle. Da die neue Hypothese diese Basis umstößt, so ist es ihre Sache, die auf derselben begründeten Gesetze der Aërodynamik, z. B. für das Ausströmen der Gase, von neuem herzuleiten. Hat man bisher in der Aërostatik das Mariotte'sche Gesetz als eine Erfahrungsthatsache hinnehmen müssen, die nicht weiter erklärt d. h. auf noch einfachere Grundvorstellungen zurückgeführt werden konnte, so befindet sich die neue Hypothese den aërodynamischen Problemen gegenüber in einer noch viel schlimmeren Lage. Bleiben wir bei der Schallbewegung stehen, so ist klar, daß die bisherige Ableitung der Gleichungen der Schallbewegung nicht nur nicht zulässig bleibt, sondern überhaupt keinen Sinn mehr hat. Beschränken wir uns auf den einfachsten Fall der linearen Schallbewegung, so ist zur Ableitung ihrer Gesetze vor Allem die hydrodynamische Grundgleichung

$$\frac{\partial v}{\partial t} = - \frac{1}{\rho} \frac{\partial p}{\partial x}$$

erforderlich, welche in Verbindung mit der Continuitätsgleichung und der bekannten Relation zwischen Druck und Dichtigkeit, unter Voraussetzung kleiner Condensationen, die bekannte Differentialgleichung liefert. In dieser Gleichung bezeichnet t die Zeit, v die Geschwindigkeit parallel der Axe der x , ρ die Dichtigkeit und p den Druck. Der Sinn der Gleichung ist, daß das Product der Masse und Beschleunigung eines zwischen zwei unendlich nahen pa-

1) Vergl. die Fortschritte der Physik i. J. 1856, dargestellt von der physikalischen Gesellschaft. Berlin 1859, S. 354

len Ebenen enthaltenen Gastheilchen gleich ist
 me der bewegendes Kräfte, welche dasselbe von
 Seiten erleidet, nämlich $p \cdot w$ von der einen
 $p + \frac{\partial p}{\partial x} \partial x) w$ von der andern Seite, wenn w den Q
 itt des die Gasmasse begrenzenden Cylinders be
 Der Druck p ist demnach die Summe der Abstoß
 te, welche von allen diesseits derselben gelegenen
 chen ausgeübt werden. Selbstredend ist übrigens
 e Betrachtungsweise nur anwendbar, weil man
 d'Alembert'schen Princip das dynamische Pro
 in statisches verwandeln kann, indem die verlor
 te der einzelnen Punkte des zwischen den beiden
 len Ebenen enthaltenen Systems sich *nur mit Hülfe*
nungen das Gleichgewicht halten, welche sich zwis
 ven Punkten des Systems etabliren, und indem man
 Rücksicht auf diese Spannungen berechtigt ist,
 e System als ein starres zu betrachten und alle p
 System als ein starres zu betrachten und alle p

Punkten gemeinschaftliche Geschwindigkeit; jeder Punkt bildet ein System für sich und man kann eben nur die Bewegung jedes einzelnen Punktes betrachten, ohne jedoch in der Lage zu seyn, die auf diesen Punkt wirkenden Kräfte angeben zu können. Man kann also höchstens zu einer Art von Wahrscheinlichkeitsschlüssen seine Zuflucht nehmen, welche an sich schon nicht diejenige Evidenz bieten, die wir sonst beim Beweise mechanischer Sätze verlangen. Ich muß es den Vertretern der Hypothese überlassen, auf diesem Wege die Herleitung der Gesetze der Schallbewegung zu geben, bezweifle aber, daß dies gelingen werde, da sich bei der ungleichen Geschwindigkeit der Atome, der ungleichen Länge ihrer Wege zwischen je zwei Stößen und der völlig unregelmäßigen Art ihres Zusammenstreffens vielmehr nur eine völlig unregelmäßige Ausbreitung einer in irgend einem Punkte bewirkten Störung ihres Bewegungszustandes voraussehen läßt.

Die Resultate der vorstehenden Betrachtungen lassen sich kurz in folgenden Sätzen zusammenfassen:

- 1) Wenn man annimmt, daß die in einem Körper enthaltene Wärmemenge der lebendigen Kraft seiner Molekularbewegung proportional und daß die Temperatur eine Funktion dieser lebendigen Kraft allein sey, so wird man durch die an Gasen zu beobachtenden Thatsachen mit Nothwendigkeit auf die von Krönig und Clausius ausgeführte Ansicht von der Molekularconstitution der Gase geführt.
- 2) Diese Hypothese führt beim Ausströmen der Gase in einen luftleeren oder luftverdünnten Raum zu Consequenzen, welche mit der Erfahrung im Widerspruch stehen. Ueberhaupt stößt man bei derselben auf die Schwierigkeit, Wärmebewegung und translatorische Bewegung nicht unterscheiden zu können.
- 3) Die Argumente, durch welche Hr. Clausius gewisse bereits von andern Seiten gegen die Hypothese gerichtete Einwürfe zu widerlegen gesucht hat, entsprechen diesem Zweck nur theilweise. Insbesondere

jetzt nicht im Stande von d
chenschaft zu geben.

- 5) Aus alledem ergiebt sich di
es wenigstens vor der Han
ist, die in einem Körper
ohne Weiteres, wie es zu g
lebendigen Kraft der Molek
ficiren oder die Temperatur
eines Atoms proportional zu
Berlin, im Juni 1859.
-

**X. Ueber das mechanische Aeq
berechnet aus galvanische
von J. Boschi**

(Mitgetheilt vom Hrn. Verf. aus d. *Verlag*
K. Academie pp. Deel IX

ergiebt ¹⁾). Wirklich ist diese Constante, welche wir mit β bezeichnen wollen, nach der Theorie

$= 2,407 \cdot 10^{-10}$ Wärme-Einheiten (1^{me} Wasser, 1" C.)
und

$= 10,953 \cdot 10^{-10}$ Wärme-Einheiten

nach den Versuchen von Lenz, welcher die Wärmemenge, die ein Strom von bekannter Intensität in einem Kupferdraht von gegebenen Dimensionen entwickelte, direct mafs.

Hr. v. Quintus Icilius hat zuerst durch eine lange Reihe von Versuchen gezeigt, dafs der bedeutende Unterschied dieser beiden Zahlen der Unrichtigkeit dieser letzteren zugeschrieben werden mufs ²⁾). Seine Versuche gaben ihm

$$\beta = 2,551 \cdot 10^{-10}.$$

Fast zur selben Zeit berechnete ich den Werth dieser Constanten nach den von Hrn. Joule's Versuchen gelieferten Angaben und dem Werthe der von mir durch directe Messungen erhaltenen und in Weber'schen Einheiten ausgedrückten elektromotorischen Kraft einer Daniell'schen Kette ³⁾). Dadurch fand ich:

$$\beta = 2,429 \cdot 10^{-10}.$$

Hr. v. Quintus Icilius bemerkt: »dafs die Unsicherheit der numerischen Werthe, auf welche die Reductionsrechnung (der Beobachtungen von Lenz) gegründet ist, erlaubt die Richtigkeit der Zahl $10,953 \cdot 10^{-10}$ zu bezweifeln, wobei es sich von selbst versteht, dafs dieser Zweifel die Genauigkeit der Versuche von Lenz nicht betrifft.«

Die folgende Rechnung kann dazu dienen, das Urtheil des Hrn. v. Quintus Icilius zu bestätigen und die Ursache des von Hrn. Holtzmann bezeichneten Unterschiedes kennen zu lernen.

Nachdem Hr. Lenz im ersten Theile seiner Abhandlung die Einheiten des Stroms und des Widerstands definiert hat, setzt er hinzu: »Die Einheit der elektromotori-

1) Diese Ann. Bd. 59, S. 203.

2) Ebendasselbst Bd. 101, S. 69.

3) Ebendasselbst Bd. 101, S. 517.

schen Kraft ist diejenige, die beim Widerstande $= 1$ den Strom $= 1$ hervorbringt. In dieser Einheit ist die elektromotorische Kraft eines meiner Paare Daniell's, im Mittelwerth sehr vieler Bestimmungen, die wenig von einander abweichen, $= 47,16$.

Nennen wir c und r die Lenz'schen Einheiten des Stroms und des Widerstands, ausgedrückt in Weber'schen Einheiten, so wird die elektromotorische Kraft E einer Daniell'schen Kette, ausgedrückt in denselben Einheiten, seyn:

$$E = 47,16 \cdot c \cdot r \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (1)$$

Nach meinen Versuchen ist der Werth von E
 $= 10258 \cdot 10^7$.

und da man den von c aus den Angaben in der Abhandlung des Hrn. Lenz ableiten kann, so liefert die Formel (1) ein Mittel zur Berechnung von r , welches mehr Genauigkeit verspricht als das von Hrn. Holtzmann angewandte Verfahren. In der Rechnung des Hrn. Holtzmann wird nämlich der Werth von r abgeleitet einerseits aus den Dimensionen des Kupferdrahts, welcher die Widerstandseinheit des Hrn. Lenz ausmacht, und andererseits aus dem Etalon des Hrn. Jacobi, bestimmt durch die Versuche des Hrn. Weber in der Annahme, daß das Kupfer beider Drähte eine gleiche specifische Leitungsfähigkeit habe. Es ist indess schon von mehreren Physikern erkannt worden, daß diese Annahme, besonders beim Kupfer, sehr von der Wahrheit abweichen kann.

Um c zu berechnen, habe ich alle die Versuche angewandt, in welchen Hr. Lenz die magnetischen Effecte des Stroms mit den elektrolytischen vergleicht. Da es schwer hält, den Genauigkeitsgrad, welchen die Messungen der verschiedenen chemischen Actionen erreichen können, *a priori* festzustellen, so habe ich einfach dem Mittel aus jeder Reihe ein der Anzahl der Versuche jeder Reihe proportionales Gewicht beigelegt. So fand ich, daß die Lenz'sche Strom-Einheit minütlich

0,6847 Kubikcentim. Knallgas

d. h. sekundlich

0,0000006870 Grm. Wasserstoff

entwickelt. Da das elektrochemische Aequivalent des Wasserstoffs

0,0000010418 Grm.

ist, so findet man:

$$c = 0,6534.$$

Die Zersetzung des schwefelsauren Kupferoxyds lieferte auf der negativen Elektrode stündlich einen Niederschlag von:

0,07617 Grm. Kupfer.

Nimmt man für das elektrochemische Aequivalent des Kupfers den Werth:

0,000033056 Grm.

so findet man:

$$c = 0,6401.$$

Berücksichtigt man die Anzahl der zur Berechnung dieser beiden Werthe von c benutzten Versuche, welche für den ersteren 16 und für den letzteren 11 beträgt, so erhält man im Mittel

$$c = 0,6480.$$

Die Substitution dieses Werthes in der Gleichung (1) giebt:

$$r = 33568 \cdot 10^3$$

als Werth der Lenz'schen Widerstands-Einheit, ausgedrückt in Weber'schen Einheiten.

Der Strom von der Intensität c , wenn er 4748,3 Zeitminuten den Leiter r durchläuft, entwickelt darin, nach der Gesammtheit der Versuche des Hrn. Lenz, eine Wärmemenge, die fähig ist, die Temperatur von 118 Grm. Alkohol von 0,7 specifischer Wärme um 1° R. zu erhöhen.

Diese Wärme-Entwicklung kommt sekundlich gleich

0,3624 Wärme-Einheiten (1^{me} Wasser, 1° C.)

und da die vom Strom entwickelte Wärme proportional ist dem Widerstande und dem Quadrat der Intensität, so repräsentirt diese Zahl den Werth von $\beta c^2 r$.

Man hat also:

$$\beta = \frac{0,3624}{(0,6480)^2 \cdot 33568 \cdot 10^7}$$

Werth dieser Constanten, berechnet, wie oben gemacht nach den Versuchen von Lenz, ist folglich:

$$= 2,571 \cdot 10^{-10}$$

Zahl, weit entfernt die von Hrn. Holtzmann eine bedeutende Abweichung darzubieten, stimmt fast genau mit der des Hrn. v. Quintus Icilius. Eine andere Reihe von Versuchen, bei welchen das Calomelwasser enthielt, liefert für β einen geringeren Werth. Die Berechnung dieser Versuche, welche in d. Ann. Bd. 51 beschrieben sind, giebt

Reihe I $\beta c^2 r = 0,29895$ (6 Versuche)

" II $\beta c^2 r = 0,30400$ (10 ")

" III $\beta c^2 r = 0,30122$ (6 ")

" V') $\beta c^2 r = 0,29246$ (4 ")

Mittel

$$\beta c^2 r = 0,30042$$

Die Versuche des Hrn. Joule, berechnet mit dem Werth der elektromotorischen Kraft einer Daniell'schen Kette, wie er aus meinen Messungen hervorgeht, geben:

$$A = 419,5$$

während man bei der theoretischen Berechnung des Werths von β angenommen hat:

$$A = 423,55$$

was für den genähertsten Werth gilt.

Die eben ausgeführte Berechnung beweist, daß der bedeutende Unterschied zwischen dem theoretischen und dem von Hrn. Holtzmann aus den Versuchen des Hrn. Lenz abgeleiteten Werth von β keineswegs von einer mangelhaften Genauigkeit der Messungen des berühmten Petersburger Physikers herrührt. Vielmehr ist es wahrscheinlich, daß er der sehr großen Verschiedenheit zugeschrieben werden muß, welche verschiedene Sorten Kupferdraht in ihrem Leitungsvermögen darbieten.

Bevor wir diese Notiz schließen, wollen wir noch bemerken, daß sich in zwei anderen Abhandlungen des Hrn. Joule gleichfalls die erforderlichen Data zur Berechnung des mechanischen Wärme-Aequivalents mittelst der elektromotorischen Kraft der Daniell'schen Kette vorfinden. In einer Mittheilung an die Versammlung der Provinzial-Societät der Künste und Wissenschaften zu Utrecht, am 29. Juni 1858 habe ich unter andern bewiesen¹⁾, daß sich die elektromotorische Kraft einer Smee'schen Säule nach den von Hrn. Joule im *Philosoph. Magazine* 1841 Vol. 19, p. 267 veröffentlichten Versuchen genau auf dieselbe Weise berechnen läßt, welche ich für eine Daniell'sche Säule in der ersten Mittheilung über die mechanische Theorie der Elektrolyse (Diese Ann. Bd. 101, S. 543 u. ff. angewandt habe). Man findet so, im Mittel aus zwei Versuchen, für die elektromotorische Kraft einer Smee'schen Säule:

$$4670 \cdot 10^7.$$

1) Siehe die Notiz: Ueber das Gesetz der galvanischen Wärme-Entwicklung, im nächsten Hefte dieser Annalen.

Wählt man den Werth von β und mechanischen Wärme-Aequivalents, welcher der Rechnung ist, dergestalt, daß diese zusammenfällt, so findet man:

$$A = 400.$$

Man kann keine grössere Genauigkeit darbieten, erwarten, weil, wie man motorische Kraft einer Smee'schen constant ist, und überdies das Verhältniß der Daniell'schen Kette nur angenommen worden ist.

Eine andere Abhandlung des Hrn. *Moirs of the Literary and Philosophical Society of Manchester*, Vol. VII enthält viel genauere daselbst p. 94.

„I have ascertained by the very careful experiments in the first three numbers of the table of a Daniell's cell, such as I used, is of heat per degree of current.“

Aus den von Hrn. Joule in seinen oben Erläuterungen geht hervor, daß dasselbe gedeutet werden kann. Wenn es

wicklung eines Grans Wasserstoff entspricht, die Temperatur von 7000 Gran Wasser um 6",129 F. zu erhöhen vermag, so würde der Strom, welcher ein Milligrm. Wasserstoff erzeugte, die Temperatur von 7000 Milligrm. Wasser um dieselbe Grösse erhöhen, d. h. eine Wärmemenge entwickeln gleich:

23830 Wärme Einheiten (1 Milligrm. Wasser, 1° C.)

Man braucht also nur diese Zahl mit dem elektro-chemischen Aequivalent des Wasserstoffs in Milligrammen zu multipliciren, um die Wärmemenge zu erhalten, welche die Weber'sche Strom-Einheit während einer Sekunde in dem Kreise eines Daniell'schen Elements entwickelt. So erhält man für die Constante, welche ich vorgeschlagen habe elektrothermisches Aequivalent der Säule zu nennen:

24,83 Wärme-Einheiten (1 Milligrm. Wasser, 1° C.).

Multiplicirt man diese Zahl mit dem Werthe einer Wärme-Einheit, ausgedrückt in absoluten Arbeits-Einheiten, d. h. mit $\frac{1}{\beta}$, so erhält man das elektrodynamische Aequivalent der Säule oder die elektromotorische Kraft berechnet in Weber'schen Einheiten.

Man wird also haben:

$$24,83 \cdot \frac{1}{\beta} = 10258 \cdot 10^7$$

$$\beta = 2,420 \cdot 10^{-10}$$

Daraus ergibt sich für das mechanische Wärme-Aequivalent:

$$A = 421,1.$$

Diese Zahl fällt fast genau zusammen mit 419,5, die früher mittelst anderer Versuche des Hrn. Joule gefunden ward. Sie entfernt sich auch nicht mehr von dem best festgestellten Werth, als es ihr wahrscheinlicher Fehler mit sich bringt. In der That schließt Hr. Helmholtz¹⁾ aus der Prüfung der Fehlerquellen der Versuche des Hrn. Joule, welche ihm die Zahl 423,55 lieferten, daß man den wahr-

1) Monatsberichte der Berlin. Acad. 6. Jahrg. S. 586.

scheinlichen Fehler dieser Zahl auf ein halbes Procent ihres Werthes anschlagen kann.

Der Genauigkeitsgrad, dessen die galvanischen Messungen des mechanischen Wärme-Aequivalents fähig zu seyn sich erweisen, verdient Beachtung, besonders weil man die bedeutendste Fehlerquelle noch beträchtlich wird verringern können. Wie bei allen calorimetrischen Versuchen ist es besonders die für die Erkaltung des Calorimeters anzubringende Berichtigung, die zu einiger Unsicherheit Anlaß giebt. Nun liefert der galvanische Strom ein sehr geeignetes Mittel, um sie fast gänzlich verschwinden zu machen. Gesezt das Calorimeter sey in den inneren Raum eines andern ringförmigen Calorimeters so gestellt, daß seine äußere Oberfläche getrennt sey von dem inneren Ringe des zweiten durch eine ruhende Luftschicht. Bringen wir nun in dem zweiten Calorimeter einen Leiter an, der von demselben Strom durchflossen wird, welcher die Wärme-Entwicklung im innern Calorimeter hervorbringt, so wird es leicht seyn, diese Leiter so einzurichten, daß die Temperatur-Erhöhungen gleich werden in beiden Calorimetern. Dazu reicht es hin, das Verhältniß der Widerstände beider Leiter gleich zu nehmen dem Verhältniß der Wärmecapacitäten der respectiven Calorimeter. In diesem Falle würde die Nothwendigkeit einer Berichtigung für die Erkaltung vermieden seyn, wenn das äußere Calorimeter das innere möglichst von allen Seiten umbüllte. Freilich wird die Gleichheit der beobachteten Temperatur-Erhöhungen nicht streng erreicht werden, weil das äußere Calorimeter einen Theil seiner Wärme durch Ausstrahlung verlieren wird. Allein es ist klar, daß der Einfluß dieses Verlustes auf die Temperatur des innern Calorimeters nur sehr schwach seyn und in die Verhältnisse eines Fehlers zweiter Ordnung eintreten kann. Ueberdies wird es immer möglich seyn, durch Vergrößerung des Widerstandes des Leiters im äußeren Calorimeter die Temperatur Gleichheit innerhalb viel engerer Gränzen zu halten. Diese Vorrichtung beruht auf demselben Princip wie das compensirende Calorimeter des Hrn.

Person, weicht aber darin von ihm ab, daß die Compensation im Voraus geregelt werden kann, also das schwierige Probiren während des Versuches vermieden wird.

XI. *Das Gesetz der elektrischen Schlagweite; Entgegnung von P. Rieffs.*

Im 106. Bande der Annalen S. 649 habe ich den Formeln, die Hr. Rijke aus seinen, in demselben Bande mitgetheilten, schätzbaren Versuchen über die Schlagweite abgeleitet hatte, eine rein praktische Bedeutung beigelegt, das heißt sie als dienlich bezeichnet, die mit Elektroden gebräuchlicher Form und GröÙe gefundenen Schlagweiten von der mittleren elektrischen Dichtigkeit der Batterie abhängig darzustellen. Indem ich jenen Formeln eine theoretische Bedeutung absprach, glaubte ich vollkommen im Einverständnisse mit Hrn. Rijke zu seyn, welcher die, unbestreitbar die Schlagweite verändernde, Influenz in seiner Abhandlung nicht erwähnt, und eine Formel, die er S. 418 für theoretisch gänzlich unzulässig erklärt, dennoch an allen seinen Versuchen prüft und erst S. 452 aus nur praktischem Grunde verwirft. Ich habe also, um meine Meinung zu wiederholen, das schon von meinen Vorgängern angenommene Gesetz der Proportionalität der Schlagweite mit der mittleren Dichtigkeit der Batterie als das wirkliche Gesetz genommen, das aber durch die Influenz der Elektroden auf einander eine notwendige Störung erfährt, daher niemals streng in den Versuchen gefunden werden kann, und habe zur Darstellung der Versuche die Rijke'schen Formeln, und zwar nicht ausschließlich die Formel der Hyperbel empfohlen. Hiergegen hat sich Hr. Rijke ausgesprochen und, wenn ich ihn recht verstehe (diese Annalen Bd. 107 S. 482), so erblickt er in der Formel der Hyperbel das wirkliche Gesetz, das

die Abhängigkeit der Schlagweite von der mittleren Dichtigkeit der Batterie, also abgesehen von der Influenz, für Elektroden jeder Form und GröÙe ausdrückt. Zur Verwerfung des alten Gesetzes soll der Beweis führen, daß die angestellten Versuche dem Gesetze der Proportionalität widersprechen, auch wenn man die bekannten Wirkungen der Influenz in Anschlag bringt; doch ist dieser Beweis nicht gelungen. Hr. Rijke sieht nämlich einen unlösbaren Widerspruch mit dem Gesetze der Proportionalität darin, daß in seinen Versuchen die Schlagweiten in größerem Verhältnisse steigen, als die beobachteten Dichtigkeiten, welchen Umstand ich nicht übersehen, sondern ausdrücklich S. 651 meiner Bemerkung erwähnt habe. Nur ist mir diese Abweichung von dem Gesetze nicht auffallend gewesen. In einem Aufsatze über die elektrischen Pausen (diese Annalen Bd. 99 S. 1) habe ich gezeigt, daß der elektrische Funke erst einige Zeit später ausbricht, als die Elektroden die dann nöthige Dichtigkeit erlangt haben, und daß, wenn diese Dichtigkeit durch Influenz gesteigert worden, vor dem Funken eine Glümentladung eintreten kann, durch welche die Dichtigkeit vermindert wird, und zwar um mehr, als sie durch die Influenz zugenommen hatte. Wendet man diese Erfahrung auf die Elektroden der Batterie an, so folgt, daß die mittlere Dichtigkeit der Batterie vor dem Ausbruche des Funkens vermindert werden, und eine gemessene Schlagweite mit einer geringeren mittleren Dichtigkeit eintreten kann, als beobachtet worden. Ohne den durch die Glümentladung eintretenden Verlust an Dichtigkeit würden die Schlagweiten der Batterie in kleinerem Verhältnisse steigen, als die beobachteten Dichtigkeiten, und wahrscheinlich wird auch dieser Fall mit geeigneten Elektroden sich aufzeigen lassen; mit jenem Verluste muß das Entgegengesetzte stattfinden. Denn es seyen z. B. die bei den Schlagweiten 1 und 2 beobachteten mittleren Dichtigkeiten der Batterie α und δ , und es bezeichnen a und b bezüglich die vor dem Eintritte des Funkens verschwundenen Theile dieser Dichtigkeiten, so ist nach dem Gesetze der Proportionalität der

Schlagweite mit der Dichtigkeit $\delta = 2 \cdot \frac{1-a}{1-b}$. Der Verlust a ist aber stets grösser als b , weil bei a die Elektroden in der Entfernung 1, bei b in der Entfernung 2 standen und die stärkere Influenz bei der kleineren Entfernung stattfindet, und es wird daher δ kleiner als 2 seyn. Der Gang der von Hrn. Rijke beobachteten Dichtigkeiten widerspricht also keineswegs den bekannten Wirkungen der Influenz, und es ist daher kein Grund vorhanden, das bisher geltende Gesetz der Schlagweite zu verwerfen.

Die vor dem Eintritte des Funkens durch Glimmentladung herbeigeführte Abnahme der Dichtigkeit ist nicht an der Batterie, sondern, was keinen Einwurf abgeben kann, an dem Conductor der Elektrisirmaschine nachgewiesen worden, hier aber in der auffallendsten Weise. Als nämlich die Schlagweite zwischen einer Kugel und einem abgestumpften Kegel von bestimmten Dimensionen gesucht wurde, fand sich eine Reihe von Entfernungen der Elektroden (zwischen $\frac{1}{2}$ und $2\frac{1}{2}$ Zoll), bei welchen die Dichtigkeit des Conductors unter die für Funken solcher Länge nöthige Grösse gesunken war, so dass keine Funken erschienen. Dass aber der Conductor die für diese Funken nöthige Dichtigkeit wirklich besessen und nur, ehe der Funke ausbrechen konnte, durch eine durch Influenz hervorgebrachte Glimmentladung verloren hatte, wurde dadurch bewiesen, dass eine Schwächung der Influenz zwischen den nächsten Punkten der Elektroden durch Näherung der Hand an dieselben, die Funken unfehlbar erscheinen liess. Wenn in diesem Falle die Influenz ein jedes Gesetz der Schlagweite zunichte macht, so wird man ihr wohl beinessen dürfen, dass sie in den Batterieversuchen Abweichungen von dem Gesetze der Proportionalität hervorbringen kann, welche die Beobachtungsfehler übersteigen. Das von Hrn. Rijke vorgeschlagene Gesetz der Schlagweite, auf die erwähnten Versuche am Conductor angewendet, wurde so lauten: Bei Anwendung einiger Elektroden (Kugeln, Scheiben) wird die Abhängigkeit der Schlagweite von der mittleren Dichtigkeit des

elektrisirten Körpers durch die Gleichung der Hyperbel ausgedrückt, bei andern Elektroden (Kugel und Kegel) tritt eine Störung des Gesetzes durch die Influenz ein, die zur Aufhebung der Schlagweite gesteigert werden kann. Ich glaube, daß wir folgerichtiger und deshalb naturgemäßer sagen: die Schlagweite ist der mittleren Dichtigkeit des elektrisirten Körpers proportional; dieß Gesetz wird bei Elektroden jeder Form und Größe mehr oder weniger durch die Influenz gestört, welche die Elektroden auf einander ausüben, und diese Störung kann in besondern Fällen so weit gehen, daß nicht nur das Gesetz der Schlagweite, sondern die Schlagweite selbst gänzlich aufgehoben wird.

XII. Freiherr K. v. Reichenbach gegen Dr. M. Hörnes. Sendschreiben an Hrn. Prof. Dr. J. C. Poggendorff von W. Haidinger.

In dem am 18. Juni d. J. geschlossenen Hefte dieser Annalen (Bd. 107, S. 356) lese ich eine Anklage des Freiherrn K. v. Reichenbach gegen meinen hochverehrten Freund, den gegenwärtigen Director des K. K. Hof-Mineraliencabinetes in Wien, Hrn. Dr. M. Hörnes, in welcher er seinem Unmuth Luft macht, weil man ihn bei seinen Studien über Meteoriten nicht in der von ihm beanspruchten Weise aufgenommen habe. Ich fühle mich verpflichtet, vielen der Angaben und ungünstigen Aeußerungen des besagten Freiherrn entgegenzutreten, und die angelegentlichste Bitte zu stellen, auch meine Mittheilung möge, ungeachtet sie nicht einem eigentlich wissenschaftlichen Gegenstande gewidmet ist, doch freundlich aufgenommen werden. In erster Linie verbindet mich schon dazu ein Versprechen, das ich unter dem 23. April d. J. in einem Schreiben an den Freiherrn v. Reichenbach selbst ablegte, als er mir in ähnlicher Weise schriftlich geklagt hatte. Die Zeit ist

gekommen, wo ich mein Wort auslösen muß. Ich schrieb: »Was meine Erfahrung betrifft und die so vieler meiner Freunde und Arbeitsgenossen, so werde ich immer verpflichtet seyn, Freund Hörnes in Schutz zu nehmen, wenn er öffentlich oder privatim angegriffen würde, und nachtheilige Schilderungen zu meiner Kenntniß kämen. Ich kann der Wahrheit gemäß, auch hier nur das Beste, Empfehlenswertheste sagen.« Als in einem spätern Schreiben des Freiherrn v. Reichenbach vom 28. April sich die Stelle fand: »Aber ich werde ihm öffentlich auf solche Mißhandlung antworten; ich kann schon im Interesse unser Aller« dem ¹⁾ »nicht den Lauf lassen u. s. w.«, antwortete ich unter dem 30sten. »Wenn E. H. irgendwo gegen Hörnes öffentlich auftreten, so bitte ich Sie, nicht anzunehmen, daß es »Im Interesse unser Aller« geschehe. Ich kann wirklich von Hörnes nur Gutes sagen, und werde es auch sagen!« Ich fügte aber noch hinzu: Ich bin fest überzeugt, wären Eurer Hochwohlgeboren frühere Beziehungen zu dem K. K. Hof-Mineraliencabinete ganz ähnlich den meinigen gewesen, Hörnes würde für Studien an Meteoriten Ihre freundliche Hülfe mit offenen Armen aufgenommen haben, so wie es bei mir der Fall ist, der ich doch weit nicht an Erfahrung und Kenntniß Ihnen nahe komme. Daher muß ich das fragliche Verhältniß und Ereigniß als eine Ausnahme betrachten u. s. w. Ich wollte dadurch den Freiherrn v. Reichenbach auf frühere, und zwar durch ihn selbst, wenig freundlich gestaltete Beziehungen aufmerksam machen, deren er sich wohl noch erinnern konnte, wo ihm der Vorgänger meines hochverehrten Freundes Hörnes, der verewigte Custos Partsch, eben auch »mit äußerster Gefälligkeit« eine Anzahl der werthvollsten Gegenstände aus dem K. K. Hof-Mineraliencabinete in »sein Arbeitszimmer« zu Studien anvertraut hatte, genau so wie Freiherr v. Reichenbach dies bilde von meinem edlen Freunde Gustav Rose rühmt, selbe

1) Ich unterdrücke das an dieser Stelle von dem Freiherrn v. Reichenbach angewendete Kraftwort.

haben, die sich schon an der Sammlung Credit erworben haben, der Vorgeschick sprechend aufnehmen muß. Freiherr v. aller Achtung für so manche gute, genial Arbeit unbeschadet, besitzt in unserem V fassendes persönliches Ansehen, daß man Anmaßungen unbedingt Folge leisten billigt das „uns“ hier mit besserem Fug herr v. Reichenbach, wo er mit dem und „uns“ ironisch Wien und Berlin stellt. Wir Oesterreicher und Wiener nicht durch seine Landsmannschaft, auch ner Geburt nach nicht an, wenn er auch lage seines Vermögens, das er sich in O nem Talent und seinen Kenntnissen durch ration erwarb, bei uns seinen Wohnsitz her Freiherr v. Reichenbach sich der und „uns“ bedient, so bleibt ungewiß, von anzunehmen, wie viel abzulehnen Mit Manchem davon werden, was seine lichen gesellschaftlichen Verhältnisse betri wenigsten übereinstimmen welche sie an g

über ein hochverehrter Freund vor einem hochachtbaren Publicum, wie die Männer und Verehrer deutscher Wissenschaft, die Leser der gegenwärtigen Annalen es sind, angeschwärzt und verdächtigt wird durch Verdrehungen, Uebertreibungen und unrichtige Darstellung des Vorgefallenen, wobei noch mancherlei Seitenhiebe nicht gespart werden, dann ist es Pflicht bis an das Ende des Lebens, dem ungerechtfertigt angegriffenen Freunde das Wort zu sprechen, um den Eindruck der Anklage, an dem Orte, wo sie erfolgte, möglichst zu mildern oder aufzuheben. Gewiss Freiherr v. Reichenbach hätte es vermeiden können, und wenn es ihm bloß um Wissenschaft zu thun war, auch vermeiden sollen, durch Angriffe auf meinen hochverehrten Freund Hörnes selbst, dessen »ächte Humanität« ich selbst und viele Freunde fortwährend zu rühmen Ursache haben, und mit ihm auch auf die nun längst verewigten Freunde Partsch, v. Schreibers, und das K. K. Hof-Mineralien-cabinet überhaupt, — am Ende doch nur sich selbst bloß zu stellen. Mir blieb keine Wahl, ich durfte nicht zurückbleiben, meine Stimme zur Abwehr zu erheben.

Aber wenn ich selbst jetzt noch Vieles gegen den Freiherrn v. Reichenbach mit Stillschweigen übergehe, so darf ich nicht unterlassen ihm für den wissenschaftlichen Theil seiner Mittheilungen zu danken, ohne übrigens auch hier mit ihm in allen Richtungen übereinzustimmen. Das Numerische, wenn auch, in seiner Art, eigenthümlich redigirt, kann immerhin eine werthvolle Vergleichungstafel genannt werden, die auch wir benutzen werden. Unter »wir« möchte ich mir erlauben hier Hrn. Director Hörnes und mich selbst zu verstehen, und als unseren Zweck, ganz entgegengesetzt den Angriffen des Freiherrn v. Reichenbach, eine wissenschaftliche Förderung der Interessen der Meteoritensammlung unseres K. K. Hof-Mineralien-cabinets und der Meteoritenstudien selbst.

Ich darf wohl den gegenwärtigen Augenblick benutzen, um alle hochverehrten Freunde dieses anziehenden Gegen-

auf das Verzeichniß der in dem K. K. Hof-Mineralien-
 cabinete aufbewahrten Exemplare von 137 Nummern
 dorten aufmerksam zu machen, das ich am 29. d. M.
 9 der Kaiserlichen Akademie der Wissenschaften
 vorlegte und das ich in verschiedenen Richtungen
 theilen mich bestrebe. Gern werde ich Freigebungen
 gegen Separat-Abdrücke übersenden. Diesen
 Wünschen wir als Grundlage zu fernerer
 Benutzung, um durch Ankauf oder Tausch
 Ergänzungen für unser K. K. Hof-Mineralien-
 cabinet zu beschaffen.

Der Fortschritt entbehrt wohl manchmal glänzender
 Ausbeute; er ist selbst böswilligen Urtheilen Preis
 aber er bewährt sich doch gewifs am Ende am
 besten. Dieß sey auch unser Ziel.
 Wien, den 20. Juli 1859.

das Licht doppelt zu brechen zu erkennen. So gelang es, nur einige Beispiele anzuführen, Ehrenberg nicht, diese Eigenschaft an den Schuppen auf den Blättern von *Olea europaea* und an den Kieselpanzern der Diatomeen zu erkennen: so konnte Schacht an der primären Haut der Pflanzenzellen keine doppelte Brechung finden, und Pereira, der sich doch so vielfach mit dem polarisirten Lichte beschäftigt hatte, war sogar nicht im Stande ein schwarzes Kreuz auf den Amylumkörnern des Reissens zu sehen, während diese Objecte in meinem Polarisationsmikroskope die schönsten Bilder geben, so daß ich im Stande bin bei *Pleurosigma angulatum* die Streifen nicht nur ebenso gut, wie bei der Beleuchtung mittelst des gewöhnlichen Lichtes in Punkte aufzulösen, sondern auch die sechseckige Form der letzteren deutlich zu erkennen. Unter diesen Umständen werde ich vielleicht Manchem durch die Angabe der höchst einfachen Mittel, durch welche die Leistungen des Polarisationsmikroskopes gesteigert werden können, keinen unangenehmen Dienst erweisen.

Gleich die ersten Versuche, dieses Instrument bei phytotomischen Untersuchungen zu benutzen, zeigten mir, daß ein helles und deutliches Bild nur dann zu erlangen ist, wenn das Object einem möglichst concentrirten polarisirten Lichte ausgesetzt wird. Die Nothwendigkeit hievon erbellt auch aus dem Umstande, daß von dem durch den Beleuchtungsspiegel »in das Mikroskop reflectirten Lichte« auf seinem Wege durch den Polarisationsapparat nothwendigerweise drei Vierteltheile verloren gehen, ein Verlust, welcher sich in der Wirklichkeit durch die an den vielen Gläsern des Mikroskops stattfindenden Reflexionen noch bedeutend steigern muß. Rechnet man noch hinzu, daß (wenn dieser Ausdruck erlaubt ist) die depolarisirende Wirkung der meisten organischen Gebilde um sehr vieles schwächer ist, als die der unorganischen Krystalle, so ist wohl erklärlich, daß die ersteren nur ein mattes und unvollkommenes Bild geben, oder auch ganz unsichtbar bleiben, wenn man nicht eine

sehr intensive Beleuchtung anwendet. Die Erfahrung zeigt mir auch, daß man die Intensität des Lichtes kaum zu übertreiben im Stande ist; ich nahm daher bei der Auswahl aller bei der Zusammensetzung meines Instruments verwendeten Theile vor allem Rücksicht darauf, möglichst viel Licht zu erhalten.

Aus diesem Grunde und zugleich um farbloses Licht zu erhalten, verwarf ich jede Anwendung von Turmalin oder von Herapathit und bediene mich der Nicol'schen Prismen.

Was zunächst den Polarisationsapparat selbst anbetrifft, so ist es von Vorthail, als Polarisator einen Nicol von ziemlich bedeutenden Dimensionen zu verwenden, durch welchen man einen breiten Büschel polarisirten Lichtes zum Objecte leiten kann. Man würde sich jedoch täuschen, durch einen großen Nicol eine hellere Beleuchtung des Objectes zu erhalten, als durch einen kleinen; denn wenn das aus dem Nicol ausgetretene polarisirte Licht durch die später zu besprechenden Condensatoren auf dem Objecte zu einem glänzenden Lichtbilde zusammengezogen wird, so ist dieses gleich hell, es mag ein grösserer oder kleinerer Nicol verwendet werden; dagegen richtet sich die Grösse dieses Bildes nach der Grösse des Querdurchschnittes des angewendeten Nicols und es tritt deshalb bei der Verwendung eines zu kleinen Nicols der Uebelstand ein, daß nur ein kleiner in die Mitte des Gesichtsfeldes fallender Theil des Objectes beleuchtet ist, was die Beobachtung erschwert. Es ist jedoch nicht nöthig einen Nicol von ungewöhnlich grossen Dimensionen zu verwenden; ein Querdurchmesser von 10 bis 12" genügt allen Anforderungen. Da jedoch ein Nicol von dieser Grösse bereits eine Länge von ein paar Zollen besitzt, so setzt die Verwendung desselben voraus, daß das Stativ einen hinreichenden Raum zwischen dem Beleuchtungsspiegel und dem Objecttische gewährt, um nicht nur den Nicol, sondern auch den Condensator aufzunehmen. Die Entfernung der genannten Theile des Stativs darf daher in keinem Fall kleiner, als 4" seyn. Der Gebrauch

eines kleinen Stativs, wie es sich bei den meisten Mikroskopen findet, erlaubt daher den Gebrauch eines grossen Nicols nicht.

Hinsichtlich der Stellung des polarisirenden Nicol entsteht die Frage, ob es gleichgültig sey, in welcher Richtung seine schiefen Endflächen zur Ebene des Beleuchtungsspiegels stehen, oder ob eine bestimmte Stellung des horizontalen Querdurchmessers seiner rhombischen Endflächen zur horizontalen Drehungsaxe des Spiegels festzuhalten sey. Wenn man nämlich sämtliche Gläser aus dem Mikroskope entfernt, auf die Ocularröhre einen Nicol aufsteckt und den Beleuchtungsspiegel gegen den Himmel wendet, so wird man bei Drehung des Nicols finden, daß das vom Beleuchtungsspiegel in das Mikroskop reflectirte Licht in ziemlichem Grade polarisirt ist und daß eine merkliche Verdunklung eintritt, wenn der Querdurchmesser der rhombischen Endfläche des Nicols parallel mit der horizontalen Drehungsaxe des Spiegels und somit auch mit dem Fenster, durch welches das Licht einfällt, steht. Man wird deshalb nothwendigerweise, wenn man den polarisirenden Nicol in dieser Lage unter dem Objecte fixirt, dem letzteren weniger Licht zuschicken, als wenn man den Nicol um einen rechten Winkel dreht, und ihn während der Beobachtung in dieser Lage erhält. Ein sehr wichtiges Moment bildet übrigens dieser Umstand nicht, indem bei der hellen Beleuchtung, für die man unter allen Umständen sorgen muß, der durch eine minder günstige Stellung des Polarisators verursachte Lichtverlust für die Helligkeit des Bildes von weit geringerer Bedeutung ist, als man anfänglich vermuthen sollte.

Den analysirenden Nicol bringen viele Optiker in der Mikroskopröhre unmittelbar hinter dem Objective an. Allerdings wird hierdurch der Vortheil erlangt, daß man nicht gehindert ist, das Auge unmittelbar ans Ocular zu bringen und mit Bequemlichkeit das ganze Gesichtsfeld zu übersehen. Diesem an und für sich nicht bedeutenden Vortheile stehen dagegen entschiedene Nachtheile gegenüber, vor allem der Umstand, daß *man der Schärfe des mikroskopischen Bildes*

er weniger schadet, wenn man das Licht zwischen
 und Ocular durch einen so massenhaften Körper,
 Nicol ist, dessen Flächen noch überdies in der
 ht mit vollster Genauigkeit eben geschliffen sind,
 ist. Es ist deshalb unstreitig besser, den Nicol
 n Oculare anzubringen, wo er der Schönheit der
 eit weniger schadet. Die Einwendung, man be-
 dadurch das Gesichtsfeld, ist ohne Bedeutung, in-
 reicht ist einen Nicol zu finden, bei dessen Anwen-
 se Beschränkung des Gesichtsfeldes gar nicht, oder
 äußersten Rande desselben stattfindet, woraus kein
 verther Nachtheil hervorgerufen wird. Faßt man
 ol in eine auf das Ocular aufzusteckende Röhre,
 an überdies den Vortheil, denselben beliebig um-
 e drehen und auf die schnellste Weise entfernen
 der aufsetzen zu können, während die Einsetzung
 ls in die Mikroskopröhre und die Drehung dessel-
 der letzteren eine complicirtere und in der Anwen-

an demselben anzubringen, wäre für den vorliegenden Zweck nur schädlich, dagegen versteht es sich von selbst, daß der Condensator in der Richtung der Mikroskopaxe verstellbar seyn muß, um seinen Focus genau auf das Object einstellen zu können. Amici, den ich um seinen guten Rath bat, im Fall daß er an meiner Einrichtung etwas zu verbessern wüßte, schrieb mir, daß das nicht der Fall sey; er glaube, ich müsse auf weitere Verbesserung meines Instruments Verzicht leisten, ich möchte aber doch statt des achromatischen Condensators die Anwendung einer aus farblosem Flintglase geschliffenen, halbkugelförmigen, mit der convexen Seite nach unten gewendeten Linse von 5" Durchmesser versuchen. Das Resultat war allerdings bei Beleuchtung mit dem gewöhnlichen Tageslichte ein durchaus günstiges und stand dem durch verschiedene achromatische Condensatoren erhaltenen keineswegs nach; allein bei der unten zu beschreibenden Anwendung von Sonnenlicht zur Beleuchtung gewährte diese Linse keinen Ersatz für den achromatischen Condensator. Wenn das Polarisationsmikroskop ein gutes Bild geben soll, so muß die Concentration des Lichtes auf dem Objecte so stark seyn, daß zarte durchsichtige Präparate, wie man sie für die Zwecke der Pflanzenanatomie herstellt, ehe man den Ocularnicol aufsteckt, in dem hellen Lichte des Gesichtsfeldes beinahe völlig verschwinden; eine Beleuchtung, wie man sie bei gewöhnlichen mikroskopischen Beobachtungen anwendet, ist vollkommen unzureichend und die Meinung, mit derselben auch bei dem Polarisationsmikroskop auskommen zu können, der hauptsächlichste Grund von dem geringen Erfolge, welchen die meisten Beobachter haben.

Was die Objective anbetrifft, so wird derjenige Beobachter, welchem eine Auswahl derselben zu Gebote steht, wohl daran thun, nur die lichtstärksten derselben zu benutzen. Für schwächere Vergrößerungen, etwa bis zu 200maliger Linearvergrößerung, leisten die besseren deutschen Objective, z. B. die No. 1 und 2 eines Kellner'schen Mikroskopes, alles was man wünschen kann; allein

welchen entweder die Anwendung sehr starker Objective nöthig ist, oder welche nur sehr schwach auf das polarisirte Licht einwirken; ich konnte z. B., um ein sehr bekanntes Object anzuführen, bei der Beleuchtung mittelst des gewöhnlichen Tageslichtes zwar mit der grössten Deutlichkeit erkennen, dass die Kieselpanzer von *Pleurosigma angulatum* zwar das Licht doppelt brechen, allein ich war nicht im Staude, die sechseckigen Punkte auf denselben zu sehen. In solchen Fällen bedarf es einer weit intensiveren Beleuchtung, um ein helles und scharfes Bild zu erhalten. In dieser Beziehung wird wohl jeder Wunsch befriedigt, wenn man mit der bekannten, an den Sonnenmikroskopen angebrachten Vorrichtung das directe Sonnenlicht mit einem Spiegel auffängt und in senkrechter Richtung auf eine mattgeschliffene, im Laden befestigte Glasplatte auffallen lässt, hinter welcher das Polarisationsmikroskop aufgestellt wird, wobei man den Condensator so stellt, dass das Bild dieser beleuchteten Glasplatte mit dem Objecte zusammenfällt. Diese Beleuchtung kann allerdings bei der Anwendung schwacher Vergrößerungen zu grell seyn, allein dieser Fehler lässt sich durch veränderte Stellung des Condensators leicht heben; bei der Anwendung starker Vergrößerungen und der Beobachtung sehr zarter Objecte erhält man dagegen überraschende Resultate mittelst derselben. Es versteht sich wohl von selbst, dass man das Beobachtungszimmer zu verfinstern nicht nöthig hat.

Da aber nicht Jedermann die Annehmlichkeit genießt, ein nach allen Seiten hin frei liegendes Haus zu bewohnen und zu jeder Tageszeit das Sonnenlicht benutzen zu können, und da wir noch überdies oft gar lange auf hellen Sonnenschein warten müssen, so wäre es wünschenswerth, in einer kräftigen künstlichen Beleuchtung einen Ersatz für das Sonnenlicht zu finden. Ob ein solcher möglich sey, weiß ich nicht. Versuche mit Lampenlicht gaben mir kein befriedigendes Resultat. In wie weit die Anwendung des Drummond'schen Lichtes dem Zwecke vollkommen genügen wurde, hierüber habe ich keine Versuche angestellt, weil

richtung des Apparates für mich zu umständlich, auch mich bewogen finden könnte, dasselbe für Beobachtungen zu verwenden. Ich möchte jedoch das Lampenlicht keine ganz zu verachtende Macht, an einem günstigen Erfolge bei der Beobachtung dem Drummond'schen Lichte nicht zweifeln, und nicht um die Verwendung der höchsten Intensität des Lichtes handelt, wie beim Sonnenmikroskop. Ich gehe allerdings, wie mir frühere Versuche zu zeigen, das Licht des Knullgasgebläses auf glühendem Kohlenlicht durchaus ungenügend ist, einen Ersatz für dasselbe zu gewähren.

Ich glaube mir noch einige Bemerkungen über die Verwendung von Gypsplatten bei der Beobachtung durch ein Polarisationsmikroskop zu machen. Wenn man eine Gypsplatte zwischen dem polarisirenden Nicol und das Object bringt, so ist bekanntlich das (bei gekreuzter Lage beider Platten) dunkle Gesichtsfeld des Mikroskopes erhellt.

Eigenschaft des Objectes, als doppelt brechender Körper zu wirken, deutlicher hervortreten. Ich will nun nicht leugnen, daß in manchen zweifelhaften Fällen dieses Verfahren zu einem entscheidenden Resultate führt, allein man wird auch sehr häufig von demselben im Stiche gelassen und zwar aus dem Grunde, weil die Gypsplatten zu dick sind, in Folge hiervon sehr stark auf das vom polarisirenden Nicol kommende Licht einwirken, das Gesichtsfeld zu stark erhellen und demselben eine meist sehr intensive Färbung ertheilen. In diesen Fällen ist der Unterschied zwischen der intensiven Färbung des Gesichtsfeldes und zwischen der nur schwach hervortretenden abweichenden Färbung eines sehr zarten und nur schwach auf das polarisirte Licht einwirkenden Objectes in vielen Fällen so schwer erkennbar, daß der Nutzen des ganzen Verfahrens sehr zweifelhaft wird. Dagegen kann ich zur Erreichung dieses Zweckes die Anwendung von sehr dünnen Glimmerplatten, statt der Gypsplatten, nicht genug empfehlen. Bei der leichten Spaltbarkeit und Zähigkeit des Glimmers ist es leicht, so dünne Plättchen abzulösen, daß dieselben bei ihrer Einschaltung zwischen den Polarisator und das Object das Gesichtsfeld nicht farbig, sondern nur mäßig erhellt erscheinen lassen, so daß dasselbe bei der Anwendung eines sehr dünnen Blättchens dunkelgrau, bei der Anwendung dickerer Blättchen mehr und mehr mit weißlicher Farbe erscheint. Bringt man nun ein doppelt brechendes Object unter das Mikroskop, so wird dasselbe je nach seiner Lage zur Glimmerplatte mehr oder weniger glänzend weiß, oder mehr oder weniger tief schwarz erscheinen. Diese so scharf einander gegenüberstehenden Helligkeitsgrade des Objectes und die Unterschiede derselben von der gleichförmigen grauen Farbe des Gesichtsfeldes werden vom Auge weit leichter und scharfer aufgefaßt, als verschiedene Farbenabweichungen, so daß in vielen Fällen, in welchen man durch die Anwendung der Gypsplatte nur ein zweifelhaftes Resultat erhält, die Anwendung der Glimmerplatte mit dem auffallendsten Erfolge gekrönt wird. Ein genügendes Resultat wird man

er dann erhalten, wenn die Dicke der Glimmerplatte damit in Verbindung stehende Einwirkung auf das Licht in Uebereinstimmung mit der Stärke der berechnenden Kraft des Objectes steht. Je schwächer die Wirkung ist, eine desto dünnere und das Gesichtsfeld erleuchtende Glimmerplatte muß gewählt werden. Von 4 bis 5 Platten, von welchen die dünnste das Gesichtsfeld nur schwach erhellte, die dickste zwar eine Helle desselben, aber noch keine Färbung hervorbringt für alle Fälle.

Wie ich in einem Aufsätze über die Untersuchung des Gewebes mit Hülfe des polarisirten Lichtes (Botanische Zeitung 1858) gezeigt, daß verschiedene vegetabilische Organe von gleicher Structur, aber verschiedener Mischung auf entgegengesetzte Weise sich zum polarisirten Lichte verhalten, indem die einen positive, die andern negative Farben zeigen. Zur Erkennung dieses Verhältnisses kann man die durch die Glimmerplatten bewirkte

Elementarorgane reichte ich gewöhnlich mit dem Roth erster und zweiter Ordnung aus, und hatte nur selten nöthig die Platten anzuwenden, welche das Roth dritter und vierter Ordnung geben.

Diese Platten schaltet man am besten zwischen dem polarisirten Nicol und dem Condensator ein. Es müssen deshalb diese beiden Bestandtheile des Polarisationsmikroskopes von einander isolirt und durch einen hinreichenden Zwischenraum getrennt seyn, um die Platten einlegen und in horizontaler Richtung drehen zu können.

Es ist wohl kaum nöthig zu bemerken, daß es passend ist, die Glimmer und Gypsplatten mit Canadabalsam oder einer ähnlichen Substanz zwischen ein paar dünne Glasplatten einzukitten und in einer kreisförmigen Fassung von Pappe oder dergl. zu befestigen.

Zum Schlusse noch eine Bemerkung über die Darstellung von Präparaten organischer Körper zum Behufe ihrer Beobachtung mittelst des Polarisationsmikroskopes. Bekanntlich können viele organische Körper nur unter Wasser mikroskopisch untersucht werden; diese bereitet man für das Polarisationsmikroskop vollkommen ebenso, wie für das gewöhnliche Mikroskop zu. Bei solchen Objecten dagegen, welche ohne eine Structurveränderung zu erleiden, getrocknet werden können, wie z. B. bei Durchschnitten durch vegetabilische Zellgewebe, bei Amylumkörnern, thut man weit besser, dieselben nicht in Wasser, sondern in eine das Licht stärker brechende Flüssigkeit z. B. in Terpenthinöl, Canadabalsam zu legen; je näher sich das Brechungsvermögen der Substanz des organischen Körpers und der Aufbewahrungsflüssigkeit stehen, je durchsichtiger und für das gewöhnliche Mikroskop schwerer erkennbar das Object in einer solchen Flüssigkeit wird, ein desto schöneres deutlicheres Bild giebt dasselbe im Polarisationsmikroskope. Hievon machen nur sehr wenige organische Gebilde eine Ausnahme z. B. die nach dem Glühen zurückbleibenden Kieselpanzer der Diatomeen, welche frei-

re genommen auch nicht mehr als organische Körper betrachtet werden können: diese werden am besten in diesem Zustande untersucht.

*Preisaufgaben der Fürstlich Jablonoſki-
schen Gesellschaft zu Leipzig.*

Aus der Naturwissenschaft.

Im Jahr 1859. Nachdem die Analysen von Car-
not haben, daß die unter den Namen Fleckschiefer,
Schiefer und Garbenschiefer bekannten *metamorphi-*
schen Schiefer in ihrer allgemeinen chemischen Zusammen-
setzung mit den *unveränderten* Schiefen übereinstimmen.

Für das Jahr 1860: Das im Gebiete des Gneifses und Glimmerschiefers zwischen Oederan und Zöblitz vorkommende, unter dem Namen *Glimmertrapp* aufgeführte Gestein hat neuerdings dadurch an Interesse gewonnen, daß es von Delesse mit der Minette der französischen Geologen vereinigt worden ist. Da nun das eigentliche Wesen dieses Glimmertrapps noch wenig erforscht ist, so stellt die Gesellschaft als Preisaufgabe.

Eine gründliche Untersuchung sowohl der mineralogisch-chemischen und petrographischen, als auch der geotektonischen Verhältnisse der südlich von Oederan und bei Zöblitz bekannten Glimmertrapp-Massen.

Die Preishewerbungsschriften sind in *deutscher, lateinischer oder französischer Sprache* zu verfassen, müssen *deutlich* geschrieben und *paginirt*, ferner mit einem *Motto* versehen und von einem versiegelten Zettel begleitet seyn, der auswendig dasselbe Motto trägt, inwendig den Namen und Wohnort des Verfassers angiebt. Die Zeit der Einsendung endet für das *Jahr der Preisfrage* mit dem Monat November; die Adresse ist an den jedesmaligen Secretär der Gesellschaft (für das Jahr 1859 an den ordentl. Prof. der Anatomie und Physiologie an der Universität zu Leipzig Dr. E. H. Weber) zu richten. Der ausgesetzte Preis beträgt für jede Aufgabe 48 Ducaten.

Berichtigungen

zum Aufsatz von J. Boscha, Band 105.

- Z. 12 v. o. lies: Zink, Schwefelsäure statt: Zink, Salpeter
 Z. 11 v. o. lies: eine etwas statt: eine nur wenig
 sind die Ueberschriften der beiden Reihen *A* und *B* geg-
 ander zu vertauschen
 Z. 8 v. o. lies: der Unterschied dieser beiden nume-
 rischen Werthe nicht mehr den von $(KO \cdot NO_2)$
 stellt, statt: Der Unterschied u. s. w.
 Z. 6 v. o. lies: van Rees statt: von Rees
 Z. 8 v. o. lies: aus den Gliedern statt: der Glieder
 Z. 10 v. o. lies: zusammengestellt statt: vergleicht

Zum Aufsatz von J. Budge, Bd 107.

*I. Photochemische Untersuchungen;
/ von R. Bunsen und H. Roscoe.*

Fünfte Abhandlung

/ Die Sonne.

Der unermessliche Vorrath an lebendiger Kraft, welchen die Natur im Sonnenkörper aufgespeichert hat, fließt unablässig mit den Sonnenstrahlen in den Weltraum ab. Was die Erde auf die Erhaltung der Thier- und Pflanzenwelt und auf die geologischen Umbildungen ihrer Oberfläche an Kraft verwendet, stammt fast ausschliesslich aus dieser Quelle. Die langsamer schwingenden Lichtbestandtheile, welche das rothe Ende des Sonnenspectrums und seine sichtbaren und unsichtbaren Umgebungen bilden, sind vorzugsweise dazu bestimmt, bei ihrem Verlöschen die thermischen Vorgänge in den beiden flüssigen Hüllen zu unterhalten, welche als Ocean und Atmosphäre die Erdenfeste umlagern. Sie beschaffen vornehmlich das Wärmematerial zu dem grossen Destillationsproceß, dessen durch die atmosphärischen Niederschläge vermittelter Kreislauf die mächtigen Umbildungen der Erdenrinde veranlaßt, an denen wir noch heute die Grösse der Arbeitskraft ermessen können, welche die Sonne im Laufe der geologischen Epochen auf diesem Wege der Erde gesendet hat.

Ganz anderer Art — zwar weniger großartig, aber nicht minder bedeutungsvoll — sind die Arbeitsleistungen, welche vorzugsweise von den schneller schwingenden Bestandtheilen des Sonnenlichtes ausgehen. Sie haben den wesentlichsten Antheil an den chemischen Vorgängen, welche

das Pflanzenleben beherrschen, und sind daher für Charakter und die geographische Verbreitung der lebenden Schöpfung von der grössten Bedeutung.

Wenn demungeachtet die atmosphärischen Erscheinungen, von welchen die Stärke und die Vertheilung der chemischen Lichtwirkungen an der Erdoberfläche vorzugsweise abhängen, noch keinen Platz neben den thermischen, magnetischen und elektrischen Phänomenen in der Meteorologie gefunden haben, so liegt der Grund davon weniger in dem Umstande, dass man ihre Wichtigkeit verkannt hätte, gewiss weit mehr in den Schwierigkeiten, welche einer exacteren Forschung auf diesem Gebiete bisher entgegenstanden. Haben wir es im Folgenden versucht, einen Weg auf diesem neuen Gebiete der Meteorologie anzubahnen, so seien wir in eben diesen, wir möchten sagen, massigen Schwierigkeiten des Gegenstandes einige Entschuldigung finden für die grossen Mängel und Lücken, die unserer Arbeit noch anhaften.

Untersuchungen der angedeuteten Art können nur einen Sinn haben, wenn sich Mittel finden lassen, die chemischen Lichtwirkungen in einem allgemein vergleichbaren Maasse auszudrücken. Dieser Aufgabe haben wir daher nächst unsere Aufmerksamkeit zuwenden müssen.

1. Allgemein vergleichbares und absolutes Maass der chemischen Strahlen.

Photometrische Vergleichen, mögen sie mit dem Auge oder mit thermischen, mit thermo-elektrischen oder mit chemischen Mitteln angestellt werden, bieten die grosse Schwierigkeit dar, eine Lichtquelle aufzufinden, die sich immer wieder in gleicher Beschaffenheit herstellen lässt. Flammen von gewöhnlichen Lampen oder Kerzen zeigen so erhebliche Schwankungen in ihrer physiologischen und chemischen Helligkeit, dass sie zu genaueren Messungen nicht benutzt werden können. Drähte, welche durch einen constanten elektrischen Strom von bestimmter absoluter Intensität im Glühen erhalten werden, erweisen sich ebenfalls unbrauchbar, da kleine unvermeidliche Schwankungen

der Stromstärke, welche sich jeder genaueren Messung entziehen, schon die erheblichsten Verschiedenheiten in der Leuchtkraft des glühenden Leiters bedingen. Diese Schwierigkeiten fallen hinweg, wenn man Flammen anwendet, die durch einen Gasstrom von bestimmter gleichförmiger Geschwindigkeit gespeist werden. Oelbildendes Gas eignet sich weniger zu solchen Flammen, weil es in größeren Mengen nur schwierig in vollkommener Reinheit erhalten werden kann und während der Verbrennung complicirte Zersetzungserscheinungen zeigt. Kohlenoxyd dagegen hat diese Nachtheile nicht, da es ohne alle Ausscheidung von Kohle oder andern Zersetzungsproducten zu nur einem einzigen Verbrennungsproducte, der Kohlensäure, verbrennt. Wir haben daher bei unsern Versuchen diesem Gase um so mehr den Vorzug gegeben, als es sich außerdem noch durch die bedeutenden photochemischen Wirkungen seiner Flamme gleichwie durch die Leichtigkeit, mit der es in völliger Reinheit aus ameisensauren Salzen erhalten werden kann, für unsere Zwecke besonders empfahl.

Die Lichtmenge, welche von einer Flamme ausstrahlt, hängt nicht nur von der Masse und Substanz des verbrennenden Leuchtmaterials, sondern oft mehr noch von den Umständen ab, unter welchen die Verbrennung vor sich geht. Wir haben daher die Bedingungen, unter denen ein gegebenes Gasvolumen mit einer möglichst unveränderlichen Lichtentwicklung verbrennt, noch genauer, als es bereits früher ¹⁾ von uns geschehen ist, durch eine besondere Untersuchung festzustellen gesucht.

Gase, die aus engen Oeffnungen, selbst bei einer Druckdifferenz von nur wenigen Millimetern Wasserhöhe, entweichen und in freier Luft verbrennen, gaben Flammen, deren Temperatur und Gestalt in Folge seitlich aspirirter Luftströmungen viel zu sehr schwanken, um exacte photometrische Vergleichen zuzulassen. Vollkommen brauchbar zu solchen Zwecken wird eine Flamme erst dann, wenn die, das zuströmende Gas bewegende Druckdifferenz als

1) Pogg. Ann. Bd. C, S. 79.

verschwindend klein betrachtet werden kann. Bei der von uns als constante Lichtquelle benutzten Kohlenoxydflamme bewegte sich der Gasstrom mit einer Geschwindigkeit von nur 129,9 Millimetern in der Secunde durch die Brenneröffnung. Berechnet man mit Hülfe der Ausflussformel für Gas ohne Rücksicht auf die hier nicht in Betracht kommende Reibung, die treibende Druckdifferenz, welche dieser Geschwindigkeit zu Grunde liegt, so ergibt sich, dass dieselbe einer Wassersäule von nur 0,001 Millim. Höhe entspricht. Flammen, welche man bei so geringer Druckdifferenz durch zuströmenden Gases aus Brenneröffnungen von mehreren Millimetern Durchmesser in dem früher von uns beschriebenen Kastenapparate ¹⁾ verbrennt, besitzen die Gestalt eines sehr stumpfen Kegels und brennen mit einer Unveränderlichkeit, die nichts zu wünschen übrig lässt. Bei derjenigen Kohlenoxydflamme, auf welche sich alle unsere Maafsbestimmungen beziehen, fand die Ausströmung aus einer scharfrandigen, 7 Millimeter im Durchmesser haltenden Oeffnung eines Platinbrenners statt. Als normale Ausströmungsgeschwindigkeit wurde diejenige angenommen, bei welcher in einer Secunde 5 Cubikcentimeter Gas von 0° C. und 0^m,76 Quecksilberdruck die Brenneröffnung passirten. Da es praktisch nicht ausführbar war, den Gasfluss so zu reguliren, dass derselbe genau dem angegebenen Verhältnisse entspräche, so war es nöthig die Function zu ermitteln, nach welcher die Helligkeit der Flamme vom Gaszufluss abhängt. Wir haben daher diese Function für die dem oben genannten nahe liegenden Werthe des Gaszuflusses durch eine Reihe photochemischer Messungen bestimmt. Das zu diesen Messungen benutzte, aus reinem ameisensauren Natron und Schwefelsäure bereitete, mit Kalilauge gewaschene Kohlenoxydgas befand sich unter constantem Wasserdruck in einem grossen kalibrierten Gasometer, an dessen Theilung die ausgeströmte Gasmenge abgelesen werden konnte und welche mit einer Monometervorrichtung und einem Thermometer versehen war, um Druck und Temperatur des eingeschloss-

1) Pogg. Ann. Bd. C, S. 79.

an Gases beobachten zu können. Das Insolationsgefäß des chemischen Photometers war in einer Entfernung von 176 Millimeter von der durch dieses Gas gespeisten Flamme aufgestellt. Das Kohlenoxyd, welches im Gasometer unter einem Drucke von mehr als 0^m,8 Quecksilber stand, strömte durch eine äußerst enge Hahnöffnung in das geräumige Rohr des Brenners, wo dann der Druck dem der Atmosphäre nur noch um etwa 0,001 Millimeter Wasserhöhe verschieden war.

Die Versuche selbst, welche in der folgenden Tabelle zusammengestellt sind, wurden so ausgeführt, daß ein Beobachter die chemische Wirkung der Flamme während eines abgedeuteten Zeitintervalles am Photometer ablas, während anderer die dem Anfang und Ende des Versuchs entsprechenden Gasvolumina des Gasometers sowie den Druck und die Temperatur in demselben notirte.

Tab. I.

I.	II.	III.	IV.	V.	VI.	VII. g	VIII. w
	3	5342,7 4274,2	0 ^m ,8230 0,8244	20,0° C. 20,0	41,8	5,950	13,932
	6	3907,3 2237,9	0,8254 0,8280	20,0 20,0	56,7	4,673	9,450
	5	6596,7 5439,5	0,8179 0,8195	19,5 19,5	34,0	3,839	6,799
	10	8600,8 6762,1	0,8199 0,8219	20,0 20,0	41,5	3,053	4,152

Spalte I giebt die Nummer der Versuche; II die Dauer des Versuchs in Minuten; III das zu Anfang und zu Ende der Beobachtung abgelesene in Cubikcentimetern gemessene Volumen im Gasometer; IV und V die beobachteten Drucke und Temperaturen des gemessenen Gases; VI die Wirkung in Scalentheilen des Photometers während der Dauer jedes Versuchs; VII das in einer Serie ausgeflossene Kohlenoxydvolumen g auf Cubikcentimeter bei 0° C.

Quecksilberdruck reducirt; VIII die Wirkung w der Dauer einer Minute in Scalentheilen des Photo-

as Licht, bevor es in das Chlorknallgas des Inso-
 lationsgefäßes gelangte, zwei Glimmerblättchen, einen Was-
 ser und eine Glaswand des Insolationsgefäßes durch-
 liefste, so drücken die gefundenen Werthe von w die
 Wirkungen des bei seinem Durchgange durch die
 Medien geschwächten Lichts aus. Um die Wir-
 kung zu erhalten, welche das Licht der Kohlenoxyd-
 flamme diese Schwächung hervorgebracht haben würde,
 die Werthe w mit einem Factor multiplicirt werden,
 von der Beschaffenheit der erwähnten Medien ab-
 hängiger Factor, welchen wir mit K bezeichnen wollen,
 aus drei Factoren zusammen, von denen
 L = L von der Lichtschwächung durch die bei-
 den Glimmerblättchen,
 M = M von der Lichtschwächung durch den

Tab. 2.

No. des Versuchs.	Wirkung ohne Schirm.	Wirkung mit Schirm.
1	12,69	9,25
2	12,85	9,59
3	12,46	9,81
4	12,31	9,59
5	13,47	9,00
Mittel	12,76	9,45.

Durch Division der Zahlen der zweiten Columne durch die entsprechenden Zahlen der dritten erhält man im Mittel

$$M = 1,351$$

Der Werth von N ergibt sich aus folgender Betrachtung:

Es sey I (Fig. 7, Taf. I) die vordere, II die hintere Glaswand des Insulationsgefäßes, und innerhalb des Zwischenraums beider befinde sich die zu durchstrahlende Chlorknallgasschicht. Bezeichnen wir mit I die Intensität des senkrecht auf das Insulationsgefäß fallenden Lichts; mit $r = \frac{2\rho}{1+\rho}$ die Intensität des von den beiden Flächen der Vorderwand I des Insulationsgefäßes reflectirten Lichts, wo ρ den Reflexionscoefficienten von Glas und Luft bedeutet; mit $\gamma = 10^{-\alpha h}$ die Lichtmenge, welche nach Zurücklegung des Weges $AB = h$ im Chlorknallgase noch übrig geblieben ist, wo α den Extinctionscoefficienten des Chlorknallgases bedeutet; mit $d = 1 - \frac{2\rho}{1+\rho}$ endlich die nach Durchstrahlung der Vorderwand von der ursprünglichen Intensität I noch vorhandene Intensität, indem wir der Deutlichkeit wegen das zwischen A und B in der Wirklichkeit senkrecht hin- und herreflectirte Licht in der Figur durch die Linien AB BA , $A_1 B_1$, etc. darstellen, so ergeben sich auf dem Wege ABA , $B_1 A_1$, etc., den das ursprünglich einfallende Licht von der Intensität I zurückzulegen hat, folgende Intensitäten:

d	für $A\ B$	in A
$d\gamma$	für $B\ A$	in B
$d\gamma r$	für $B\ A_1$	in B
$d\gamma^2 r$	für $B\ A_1$	in A_1
$d\gamma^2 r^2$	für $A_1 B_1$	in A_1
$d\gamma^2 r^2$	für $A_1 B_1$	in B_1
$d\gamma^3 r^3$	für $B_1 A_2$	in B_1
$d\gamma^4 r^3$	für $B_1 A_2$	in A_2
	etc.	

es erhält man die den Intensitäten proportionalen Wirkungen:

$d\beta$	auf dem Wege $A\ B$
$d\gamma r\beta$	auf dem Wege $B\ A_1$
$d\gamma^2 r^2\beta$	auf dem Wege $A_1 B_1$
$d\gamma^3 r^3\beta$	auf dem Wege $B_1 A_2$
	etc.

Summe dieser Wirkungen ist aber

$d\beta$

gab die Messung $h = 9,4^{\text{mm}}$. Substituirt man diese Zahlen in die Formel 1), so findet man folgende Werthe von N :

1,010 für Steinkohlengaslicht;

1,028 für Morgenlicht vom Zenith des wolkenlosen Himmels;

1,034 für Nachmittagslicht vom Zenith des wolkenlosen Himmels.

Nimmt man für Kohlenoxydgas das Mittel dieser nur wenig von einander abweichenden Zahlen, so erhält man:

$$N = 1,024$$

und für das Product LMN den Werth:

$$K = 2,005.$$

Mit diesem Factor 2,005 müssen daher die in der VIII. Verticalspalte der Tabelle 1 erhaltenen Werthe von w multiplicirt werden, um die chemischen Wirkungen w_1 , unabhängig von den störenden Einflüssen zu erhalten, welche die Reflexionen an den Glimmerblättchen, dem Wasserschirm und an den Glaswänden des Insulationsgefäßes ausüben. Führt man diese Multiplication aus, so erhält man für die beobachteten Geschwindigkeiten g der Columnen VII, Tab. 1, statt der dort angegebenen Werthe w folgende wahre Werthe w_1 ,

g	w_1
5,950	27,86
4,673	18,90
3,839	13,60
3,053	8,30

Berechnet man in der folgenden nach Potenzen von $(5 - g)$ fortschreitenden Reihe

$$w_1 = A + B(5 - g) + C(5 - g)^2 + \dots$$

aus den vorstehenden Werthen von g und w_1 , die Werthe von $A B C$, so ergibt sich für C schon eine so kleine Zahl, daß man das dritte die Potenz $(5 - g)^2$ enthaltende Glied ganz vernachlässigen kann.

Die nach der Methode der kleinsten Quadrate berechneten Werthe von A und B führen dann auf die lineare Gleichung

$$2) w_1 = 21,34 [1 - 0,3153 (5' - g)]$$

Es zeigt sich mithin die interessante Erscheinung, dass die erheblichen Aenderungen in der Menge des zufließenden Gases der Zuwachs der von der Flamme ausgehenden chemischen Wirkung dem Zuwachse des entsprechenden Gaszuflusses *innerhalb der von uns untersuchten Grenzen* proportional ist. Aus der Linie Fig. 11, Taf. 1, lässt sich, wie genau die Beobachtungen sich dieser Proportionalität anschließen. Die Abscissenlinie entspricht den in der Flamme zuströmenden Kohlenoxydgase, gemessen in Litern bei 0° C. und 0,76 Quecksilberdruck. Die Ordinaten geben die entsprechenden durch die Beobachtung gefundenen chemischen Wirkungen in Secunden an, die eine Minute in der Entfernung von 176 cm betragen. Die wirklich beobachteten Werthe sind durch Punkte an der Linie angedeutet.

Man kann nach der Formel 2) aus der Wirkung, die bei der Kohlenoxydflamme beobachtet ist, bei der

für jedes Instrument durch einen Versuch, wie viele solcher photometrischer Einheiten n einem Grade der Scale entsprechen.

Durch Multiplication der beobachteten Scalentheile t mit n erhält man dann die Beobachtungen in einem allgemein vergleichbaren Maasse ausgedrückt, dessen Einheit also die Lichtwirkung ist, welche die Normalflamme bei 1^{te} Entfernung in der Minute auf *normales* Chlorknallgas in einem Insolutionsgefäße ausübt, dessen Tiefe gering genug ist, um die von der Natur der Lichtbestandtheile abhängige Veränderlichkeit der Extinction vernachlässigen zu können.

Wir nennen diese Einheit eine chemische Lichteinheit und zehntausend derselben einen chemischen Lichtgrad.

Bei allen in dieser Abhandlung beschriebenen Versuchen haben wir uns ein und desselben Insolutionsgefäßes aber zweier Scaln bedient. Bei einer derselben, welche wir in der Folge als „das enge Rohr“ oder mit Nr. 1 bezeichnen werden, war

$$n = 0,6612;$$

bei dem anderen, dem weiten Scalrohr Nr. 2, dagegen war

$$n = 2,249;$$

bei dem engen Nr. 1 faßte ein Scalentheil 0,7642 Cubikmillim., bei dem weiten dagegen 2,598 Cubikmillim.

Einige Beispiele werden den Gebrauch dieses Lichtmaasses am besten deutlich machen.

1. Unter *chemischer Beleuchtung* verstehen wir die Menge chemisch wirksamen Lichtes, welche senkrecht auf eine Ebene fällt. Bildet das Insolutionsgefäß unseres Instrumentes einen Theil dieser Ebene, so giebt die in einer Minute beobachtete, mit n multiplicirte Verrückung des Scalenindex an, auf wieviel Lichteinheiten die bestrahlte Ebene beleuchtet ist.

Als Beispiel einer solchen Messung wollen wir für zwei verschiedene Lichtquellen die Frage beantworten, in welcher Entfernung jeder derselben sich befinden müsse, um eine

f eine Lichteinheit zu beleuchten. Als Lichtquellen
 für eine Kohlenoxydflamme und eine Steinkohl-
 flamme, welche beide durch einen Gaszufluss von 4
 Liter bei 0° C. und 0^m,76 Quecksilberdruck in der
 Flamme gepeist wurden. Die Kohlenoxydflamme brannte
 in einem Normalbrenner von Platin, die Steinkohlflamme
 in einem gewöhnlichen Brenner. Beide Gase strömten
 schon nicht mehr meßbaren Pressung aus. Bei
 der Messung gingen die Strahlen beider, bevor sie das In-
 solationsgefäß erreichten, durch zwei Glimmerblättchen
 in einen Wassertisch. Zur Beobachtung diente das
 Insolationsgefäß No. 1. Die Kohlenoxydflamme gab in 0^m
 7,68 Scalentheile in der Entfernung vom Insolationsgefäße aus.
 Diese entsprechen $k \approx 7,68 = 10,15$ Lichteinheiten.
 Nun die Beleuchtung umgekehrt verhält, wie
 die Entfernung, in welcher sich die Lichtquelle
 von der beleuchteten Fläche befindet, so beträgt die
 Lichteinheit, in der die Kohlenoxydflamme stehen muß,

Einem Punkte ausgehend gedacht werden kann, sich verhält wie das Quadrat derjenigen Entfernungen, bei welchen sie eine gleiche chemische Beleuchtung hervorbringen, und da die Normalflamme eine Beleuchtung von 1 Lichteinheit in 1^m Entfernung erzeugt, so hat man nur, um mit der als Einheit angenommenen chemischen Leuchtkraft dieser Normalflamme die Leuchtkraft irgend einer andern Lichtquelle zu vergleichen, die in Metermaafs ausgedrückte Entfernung aufs Quadrat zu erheben, bei welcher die zu vergleichende Lichtquelle die Beleuchtung von 1 Lichteinheit hervorbringt. Führt man diese Berechnung für die eben betrachteten Flammen aus, so findet man, daß sich die chemischen Leuchtkräfte der Normalflamme, der Kohlenoxydflamme und der Steinkohlengasflamme der Reihe nach verhalten wie

$$1 : 0,718 : 1,972.$$

Es ist nicht uninteressant, die *chemische* Leuchtkraft der eben betrachteten Flammen mit ihrer physiologischen ¹⁾ zu vergleichen. Um eine solche Vergleichung ausführen zu können, haben wir die physiologische Leuchtkraft einer auf dem Normalbrenner unter den oben angegebenen Vorsichtsmaafsregeln brennenden Kohlenoxydflamme von 6,032 CC. (bei 0" u. 0^m,76) Gaszuflufs in der Secunde mit der Leuchtkraft der fraglichen Kohlengasflamme durch einen besondern Versuch verglichen. Die mit dem weiter unten in dieser Arbeit beschriebenen Photometer ausgeführte Messung konnte zwar kein sehr genaues Resultat geben, da die untersuchten Flammen nicht gleiche Färbung besitzen. Es liefs sich indessen noch mit Bestimmtheit erkennen, daß die physiologische Leuchtkraft bei der Steinkohlengasflamme von 4,105 CC. Zuflufs *mindestens* 150mal gröfser war, als bei der Kohlenoxydflamme von 6,032 CC. Zuflufs.

Die mit Hülfe der Formel 2. berechneten chemischen Leuchtkräfte einer Kohlenoxydflamme von 5 CC., von 6,032 CC. und von 4,105 CC. Zuflufs verhalten sich wie

$$21,34 : 28,28 : 15,32.$$

1) Wir verstehen unter der physiologischen oder optischen die durch das Auge wahrnehmbare Leuchtkraft.

ei ein und derselben Lichtquelle die chemischen Helligkeiten den physiologischen proportional sind, so erhält man die physiologischen Leuchtkräfte dieser beiden Lichtquellen, wenn man die physiologischen Leuchtkräfte der Wasserstoff- und der Steinkohlenflamme von 4,105 CC. Zuluft mit den chemischen Helligkeiten verhält:
 $21,34 : 28,28 : 15,32 : 42,42.$

Man erhält daher folgende physiologische und chemische Helligkeiten:

	Physiologische Chemische Leuchtkraft. Leuchtkraft.
Wasserstoffflamme von 5 CC. Zuluft	1,000 1,000
Wasserstoffflamme von 4,105 CC. Zuluft	0,718 0,718
Steinkohlenflamme von 4,105 CC. Zuluft	198,800 198,800

Die chemische Helligkeit oder chemischen Glanz neigt sich senkrecht von einer leuchtenden Fläche aus in jedem auffallende photochemisch gemessene Intensität wird durch die scheinbare Gröfse der leuchtenden Fläche bestimmt.

die Gleichung $\sin \Theta = \frac{d}{2r}$ gegeben ist. Der von der runden Oeffnung hinweggenommene Theil der ganzen Halbkugeloberfläche verhält sich daher zu dem tausendsten Theil derselben wie $2 \sin^2 \frac{\Theta}{2} : \frac{1}{1000}$. Man erhält daher die Helligkeit H in der eben definirten Einheit ausgedrückt, wenn man die beobachteten Lichteinheiten durch l bezeichnet aus der Gleichung 3) $H = \frac{l}{2000 \sin^2 \frac{\Theta}{2}}$.

Als Beispiel einer solchen Messung wählen wir eine Vergleichung verschieden großer im Zenith liegender Himmelskreistflächen des wolkenlosen Himmelsgewölbes. Die Elemente zu diesen Bestimmungen ergaben sich aus folgenden Versuchen:

Außerhalb des Fensters unseres dunkeln Zimmers *aa* Fig. 8 Taf. I befand sich ein unter 45° gegen den Horizont geneigter Spiegel, von welchem das Zenithlicht durch ein horizontal liegendes Rohr *c* auf das Insulationsgefäß *i* in das dunkle Zimmer geworfen wurde. Auf dem außerhalb des Zimmers vor dem Spiegel mündenden Ende des Rohrs konnten kreisrunde Oeffnungen aufgesteckt werden, deren Durchmesser bei der nachfolgenden Zusammenstellung der Versuche in Tab. 3 unter der Bezeichnung *d* Spalte I angegeben sind. Die in Spalte II aufgeführten Entfernungen *r* des Insulationsgefäßes von diesen Oeffnungen betrugen, wie man sieht, bei allen Versuchen 2^m,225. Zwischen Insulationsgefäß und Oeffnung befand sich ein Schirm mit zwei Glimmerblättchen *g*. Die in der Zeit einer Minute ausgeübten, aus je 6 Beobachtungen abgeleiteten chemischen Wirkungen, welche die Spalte III giebt, wurden an dem Scalrohr No. 2 gemessen. Mit Zugrundelegung der Factoren

$H = 1,777$ ¹⁾ für den Lichtverlust bei der Spiegelreflexion,
 $L = 1,450$ " " " an den Glimmerblättchen,

1) *H* war durch einen directen Versuch mit Kerzenlicht bestimmt.

1 für den Lichtverlust an den Glaswänden
Insolationsgefäßes, und

2 für den Umsatz der abgelesenen Scalentheile
Rohrs No. 2 in Lichteinheiten

3 die in der Spalte IV angegebenen Lichteinheiten
welche die Mischung im Insolationsgefäß be-
steht aus der Gleichung

$$NLRnw = 1.$$

4 gibt die gesuchte, aus Formel 3) berechnete
Größe, und Spalte VI die scheinbaren Größen
des Zenithstücks verglichen mit der = 1 gese-
hen Größe des gesammten Himmelsgewölbes.

Tab. 3.

I.	II.	III.	IV.	V.	VI.
d	r	w	l	H	A
0,0590	2,225	10,89	65,1	0,741	0,000
0,0359	2,225	4,04	24,1	0,744	0,000



auszudrücken. Ein solches Maafs ergibt sich leicht aus den Beobachtungen mit unserem Photometer, wenn folgende Gröfsen gegeben sind:

- v das auf 0° C. und $0^{\text{m}},76$ Druck reducirte Volumen der von einer Lichteinheit gebildeten Salzsäure;
- h die Dicke der im Insulationsgefäfse durchstrahlten, auf Trockenheit reducirten Chlorknallgasschicht von 0° C. und $0^{\text{m}},76$;
- q der Querschnitt der durchstrahlten Chlorknallgasschicht;
- α der Extinctionscoëfficient des Chlorknallgases für die wirkende Lichtart, und
- l die Anzahl der beobachteten Lichteinheiten in der Zeit t .

Die Gleichung

$$V = \frac{v}{q} \cdot \frac{l}{1 - 10^{-\alpha h}}$$

gibt dann das Salzsäurevolumen V , welches von den senkrecht auf die Einheit der Fläche in der Zeit t auffallenden Strahlen gebildet seyn würde, wenn $h = \infty$ gewesen wäre, oder, was dasselbe ist, wenn das Licht bis zu seiner völligen Extinction statt der Gasmischung des Insulationsgefäßses eine unendlich grofs gedachte trockene Chlorknallgasatmosphäre durchstrahlt hätte.

Wir wollen als Beispiel einer solchen Maafsbestimmung aus den in Bd. C, p. 87 dies. Ann. mitgetheilten Versuchen die absolute chemische Wirkung der mehrfach von uns benutzten 42 Mm. hohen Kastenflamme bestimmen.

Diese Flamme gab in 1 Minute in der Entfernung von 21,6 Centim. 14,2 Scalentheile der Scale No. 2 bei $22^{\circ},7$ C. und $0^{\text{m}},753$ Barometerstand.

Aus dem mit Quecksilber ausgemessenen Rauminhalt der Scalentröhre unseres Instrumentes ergab sich das von einer Lichteinheit erzeugte Salzsäurevolumen

$$v = 0,001155 \text{ Cubikcentim.}$$

Der innere Querschnitt unseres Insulationsgefäßses betrug

$$q = 3,3 \text{ Quadratcentimeter.}$$

h ergibt sich aus dem innern Durchmesser

$$d = 0,94 \text{ Centimeter}$$

des Insulationsgefäßes, der Temperatur T und dem Barometerstande P , welche während der Beobachtung hatten, mit Hülfe der Gleichung

$$h = \frac{d(P-p)}{(1 + 0,00366 T) 0,76},$$

worin p die der Temperatur T entsprechende Tension des Wasserdampfs bedeutet.

Bei den Beobachtungen war daher

$$h = 0,837.$$

Nach unsern früheren Versuchen ¹⁾ beträgt der Reductionscoefficient des Gaslichts in reinem Chlorknallgas $0,76$, als Reciproke einer Centimeterlange ausgedr.

$$\alpha = \frac{1}{23,4 \text{ Centim}}$$

Da sich bei den Beobachtungen zwischen dem Insulationsgefäß und der Flamme zwei Glimmerblättchen und ein Wasserschild befand, so erhält man für die den Sealesungen entsprechende Anzahl Lichteinheiten durch Multiplication dieser Scalablesung mit den oben abgeleiteten Factoren

$$K = 2,005, \quad n = 0,6612$$

den Werth

$$l = 18,56.$$

Substituirt man diese Werthe in die Formel 4), so erhält sich

$$V = 0,08204 \text{ Cubikcentimeter.}$$

Es fallen also auf eine quadratcentimetergroße Fläche, welche von der fraglichen Kohleflamme in 21,6 Centimeter Entfernung beleuchtet wird, so viel chemische Substanz, daß dadurch eine 0,08204 Centimeter hohe Schicht auf dieser 1 Quadratcentimeter großen Fläche der Minute erzeugt werden würde, wenn die Strahlung zum völligen Erlöschen ihrer chemischen Wirkung auf eine endlich große Chlorknallgasatmosphäre durchstrahlt.

Denkt man sich nun die Flamme in den Mitte

¹⁾ Diese Ann. Bd CI, S 258.

einer Kugel, deren Radius $r = 21,6$ Centimeter der Entfernung der Flamme vom Insolationsgefäße gleichkommt, so werden auf einen Quadratcentimeter dieser Kugeloberfläche V Cubikcentimeter und auf der gesamten alles ausgestrahlte Licht empfangenden Kugeloberfläche

$$4\pi r^2 V = 481,1 \text{ Cubikcentimeter}$$

Gas in der Minute zu Salzsäure verbunden werden.

Da der Gaszufluß der untersuchten Flamme 4,105 Cubikcentimeter in der Secunde betrug, so verbrannten in derselben Zeit einer Minute, während welcher diese 481,1 Cubikcentimeter Chlor und Wasserstoff sich photochemisch zu Salzsäure verbanden, 216,3 Cubikcentimeter Leuchtgas.

Man kann daher das Resultat dieser Rechnung auch so ausdrücken:

Wenn ein Cubikcentimeter Leuchtgas in der oben bezeichneten Weise verbrennt, so entstehen so viel chemische Strahlen, daß dadurch 1,95 Cubikcentimeter Chlorknallgas zu Salzsäure verbunden werden können.

Die mittlere Zusammensetzung des in der Flamme verbrannten Leuchtgases war aber dem Volumen nach:

Wasserstoff	41,42
Grubengas	39,49
Kohlenoxyd	5,97
Elayl	4,57
Ditetyl	3,25
Stickstoff	5,10
Kohlensäure	0,20
	100,00.

Ein Cubikcentimeter dieses Gases giebt bei der Verbrennung eine Wärmemenge, die 1 Grm. Wasser von 0° C. auf $6^\circ,8 \text{ C.}$ erhitzt. Da nun ein Cubikcentimeter Wasserstoff, wenn er sich mit Chlor verbindet, 1 Grm. Wasser von 0° C. auf $2^\circ,1 \text{ C.}$ erhitzt, so ergibt sich ferner:

Für jede in der untersuchten Steinkohlengasflamme durch Verbindung mit dem Sauerstoff der Luft erzeugte Wärmeeinheit werden durch die während dieser Wärmeerzeugung von der Flamme ausgehenden chemischen

Strahlen in einer unendlich grossen Chlorknallgasatmosphäre nur 0,31 C. Wärmeeinheiten durch die photochemische Verbindung des Chlors mit dem Wasserstoff erzeugt.

Wo es sich darum handelt, die in der Zeit t auf ein Flächenelement auffallende Lichtmenge in absolutem Maasse auszudrücken, ist es am zweckmässigsten, nach Formel 4) die photochemische Wirkung der auf eine solche Fläche fallenden Strahlen in Höhen einer Salzsäureschicht von 0° C. u. $0^{\text{m}},76$ anzugeben, welche über der bestrahlten Fläche erzeugt seyn würde, wenn das auffallende Licht eine unendlich grosse Chlorknallgasschicht parallel durchstrahlt hätte. Man kann der Kürze wegen diese in Metern gemessenen Höhen Lichtmeter nennen.

In solchen Lichtmetern lassen sich namentlich die chemischen Wirkungen am besten ausdrücken, welche von der Sonne ausgehen. Die Grösse der vom heitern Himmel, oder von den Wolken, oder von der Sonnenscheibe selbst auf ein Flächenelement der Erdoberfläche ausgeübten photochemischen Kraft wird auf diese Weise durch den Höhenstand einer Gasschicht dargestellt, die, wie wir später sehen werden, bei wolkenloser Atmosphäre vom Aufgang bis zum Untergang der Sonne wächst, und zwar mit zunehmender Geschwindigkeit so lange die Sonne den Meridian noch nicht erreicht, mit abnehmender nachdem sie denselben passiert hat, — einer Gasschicht, die sich unter dem Einflusse einer am Himmel vorüberziehenden Wolke mit regellos beschleunigter Geschwindigkeit gleichsam zu einer mit dem Wolkenzuge fortschreitenden Woge aufthürmt oder nur noch unmerklich erhöht, sobald der Himmel von grauen Wolkenschichten verhüllt wird. Der mittlere, den geographischen Längen und Breiten entsprechende, tägliche, monatliche oder jährliche Höhenstand dieser Schicht bedingt das photochemische Klima eines Ortes und führt für die chemischen Wirkungen der Sonne zu analogen Beziehungen, wie sie für die thermischen derselben durch die Isothermen, Isotheren, Isochimen und Isanomalien festgestellt sind.

2. Chemische Wirkungen der atmosphärischen Lichtzerstreuung.

Es würde mit fast unüberwindlichen Schwierigkeiten verbunden sein, die Strahlen, welche ein Punkt der Erdoberfläche in Folge der atmosphärischen Lichtzerstreuung vom gesaunten Himmelsgewölbe empfängt, direct mit unserem chemischen Photometer zu messen. Versuche dieser Art könnten nur im Freien auf Höhen, die den Horizont nach allen Seiten überragen, oder in ausgedehnten Ebenen fern von allen emporragenden Gegenständen, die das Licht abhalten oder reflectiren, angestellt werden, und noch dazu mit einem Instrumente, das, von dem kleinsten Bündel ungeschwächten Sonnenlichts getroffen, mit der heftigsten Explosion zertrümmert werden würde. Wir vermochten die Schwierigkeiten, welche den Beobachtungen von dieser Seite entgegenstehen, nur dadurch zu umgehen, dafs wir die von einem gemessenen Theile des im Zenith liegenden Himmelsgewölbes auf einen Punkt der Erdoberfläche fallenden Strahlen *chemisch* in absolutem Maaße bestimmten und dann das Licht dieses Theiles mit dem Lichte des ganzen Himmelsgewölbes *optisch* verglichen. Um die Mittel zu einer solchen Vergleichung zu gewinnen, war eine ziemlich weitläufige Experimentaluntersuchung nöthig, auf die wir daher zunächst, da sie die Grundlage aller unserer hierher gehörigen Messungen bildet, etwas ausführlicher eingehen müssen.

Bei photometrischen Untersuchungen über die optische Helligkeit der Atmosphäre begegnet man zunächst einer Schwierigkeit, welche die Wahl der erforderlichen experimentellen Mittel in der lästigsten Weise beschränkt. Das von der Atmosphäre ausgehende Licht ist nämlich, wie bekannt, in gewissen von dem Stande der Sonne abhängigen Zonen polarisirt, und kann daher durch Reflexion verschwinden. Dieser Uebelstand legt dem Beobachter die Beschränkung auf, bei dem einzuschlagenden Verfahren der photometrischen Messung auf Spiegelreflexionen zu verzichten. Es schien uns am einfachsten, um unberührt von der angedeuteten Schwierigkeit unseren Zweck zu erreichen, die *Vorderseite* eines weissen Papierblattes einmal durch eine ihrer

Größe nach bekannten Kugelkreisfläche vom Zenith und dann durch das gesammte Himmelsgewölbe zu erleuchten und die dadurch auf der *Hinterfläche* hervorgebrachte Helligkeit nach einem passenden Verfahren optisch zu messen. Da wir uns indessen nicht verhehlten, daß dies Verfahren nur dann fehlerfreie Resultate geben konnte, wenn die Helligkeit der Hinterfläche des Papierblattes sich proportional mit der Intensität der auf die Vorderfläche in sehr verschiedenen Einfallswinkeln auffallenden Strahlen ändert, so schien uns eine Prüfung, ob diese Bedingung unter den angegebenen Verhältnissen wirklich erfüllt wird, unerlässlich. Diese Prüfung wurde auf folgende Weise ausgeführt: Vor dem horizontal stehenden, inwendig geschwärzten Blechrohr *A*, Fig. 9 Taf. 1, welches bei *b* durch das zu prüfende Papierblatt geschlossen war, befindet sich ein getheilter Quadrant *B*, dessen Mittelpunkt genau im Mittelpunkte des Papierblattes *b* liegt. *c* ist eine mit Millimetertheilung versehene Alhidade, auf der sich die mit Leuchtgas gespeiste Kastenflamme auf beliebige Entfernungen von *b* einstellen läßt. Durch Drehung der Alhidade auf dem Kreise *B* kann man einen beliebigen Einfallswinkel der von der Flamme auf das Papierblatt *b* fallenden Strahlen herstellen. Im Innern des Rohrs *A* befindet sich bei *a* ein Diaphragma von Zeichenpapier, dessen durch das seitliche Rohr *f* sichtbarer Mittelpunkt durch ein Körnchen eingeschnitzener Stearinsäure transparent gemacht ist. Beleuchtet man dies Diaphragma von *D* aus durch eine constante schwache Lichtquelle, so erscheint der Stearinfleck bei einer gewissen Entfernung der Lichtquelle *D*, durch das Seitentrohr *f* betrachtet, weiß auf schwarzem Grunde; nähert man die Lichtquelle *D*, so verschwindet der Fleck bei einer gewissen Entfernung, und nähert man sie noch mehr, so tritt derselbe abermals, aber nun schwarz auf weißem Grunde, hervor. Läßt man nun die Strahlen der Kastenflamme, während die Lichtquelle *D* ungeändert bleibt, einmal senkrecht und dann unter einem am Quadranten gemessenen Einfallswinkel φ auf das Papierblatt *b* fallen, indem man beide Male die

Flamme auf der Alhidade so lange verschiebt, bis der Stearinleck verschwindet, so ist bei beiden Stellungen der Flamme die Helligkeit der dem Stearinleck zugekehrten Seite des Papiers dieselbe. Genügt nun wirklich das Papierblatt der geforderten Bedingung, so muß die aus der Stellung und Entfernung der Flamme berechnete, auf die Vorderfläche des Papiers auffallende Lichtmenge der von der Hinterfläche ausgehenden, durch den Stearinleck gemessenen gleich seyn.

Bezeichnet man mit $\varphi, \varphi_1, \dots$ die am Quadranten gemessenen Einfallswinkel, unter denen die Strahlen auf das Papierblatt gelangen, und mit r, r_1, \dots diejenigen bei diesen Einfallswinkeln gemessenen Entfernungen der Flamme, bei welchen der Stearinleck verschwindet, so muß also, wenn der geforderten Bedingung wirklich genügt wird,

$$\frac{\sin \varphi r_1^2}{\sin \varphi_1 r^2} = 1$$

seyn.

Die Versuche gaben folgende Resultate:

Tab. 4.

	Schreibpapier.			Zeichenpapier.	Filtrirpapier.
φ	90°	90°	90°	90°	90°
r	250	262	203	146	300
φ_1	56° 15'	33° 45'	22° 30'	33° 45'	33° 45'
r_1	205	167	81	103	186
$\frac{\sin \varphi r_1^2}{\sin \varphi_1 r^2}$	0,83	0,73	0,42	0,89	0,69

Man sieht, daß die Zahlen der untersten Horizontalpalte keineswegs = 1 sind, und daß mithin bei beleuchtetem Papier keine Proportionalität zwischen dem auf der Vorderseite auffallenden und dem von der Hinterseite ausgestrahlten Lichte stattfindet. Es blieb daher nur noch übrig, zu untersuchen, ob durch unmittelbare Beleuchtung des mit dem transparenten Stearinleck versehenen Diaphragmas ein günstigeres Resultat zu erzielen sey. Die Versuche wurden zu diesem Zweck in ähnlicher Weise nur mit dem Unterschiede wiederholt, daß das Papierblatt entfernt und das

mit dem Stearinleck versehene Diaphragma der Röhre an dessen Stelle gesetzt wurde. Bei dieser Anordnung gaben die Versuche:

Tab. 5.

φ	90°	90	90	90	90
r	225°	199	178	220	90
φ_1	22° 30'	33° 45'	45° 0'	67° 30'	78° 45'
r_1	140°	150	150	214	221
$\frac{\sin \varphi r_1^2}{\sin \varphi_1 r^2}$	1,01°	1,02	1,00	1,02	0,993

Die Zahlen der untersten Horizontalspalte liegen so nahe an 1, daß man füglich die bei ihnen vorkommenden Abweichungen unvermeidlichen Beobachtungsfehlern zuschreiben kann. Papierdiaphragmen mit transparentem Stearinleck bieten daher ein eben so einfaches als sicheres Mittel dar, photometrische Messungen von solchen Strahlen auszuführen, die unter den verschiedensten Winkeln gegen einen Punkt einfallen. Um am Himmelsgewölbe die für unsere Zwecke nöthigen Bestimmungen nach diesem Verfahren bequem und sicher ausführen zu können, haben wir folgendes Instrument angewandt: In Fig. 10, Taf. I ist das die Blechröhre b verschließende, mit Stearinleck versehene Papierdiaphragma, welches genau in einer Ebene mit der an b gelötheten Metallplatte cc eingesetzt ist. Aus diesem inwendig mit matter weißer Farbe angestrichenen Rohre b läuft ein engeres, inwendig matt geschwärztes Rohr d aus, welches so tief unterhalb l und unter einem solchen Winkel eingesetzt ist, daß man durch dasselbe den Stearinleck des Diaphragmas l sehen kann. Um dies bequem bewerkstelligen zu können, ist unten der kleine, ebenfalls innen geschwärzte, Kasten e angebracht, auf dessen Boden ein Spiegel liegt, in welchem man durch die Oeffnung f den Fleck des Diaphragmas beobachtet. Dem Rohr b entspricht eine Oeffnung im oberen Boden des im Innern weiß angestrichenen, vorn offenen Blechgehäuses hi . An dem diesem

Gebäude zugewandten Ende der Röhre *b*, welche Fig. 11, Taf. I in umgekehrter Stellung abgebildet ist, befindet sich der getheilte Kreis *aa*, dessen halbe Fläche ausgeschnitten ist. Ueber dieser ausgeschnittenen halbkreisförmigen Oeffnung läßt sich eine um das Centrum der Oeffnung drehbare halbkreisförmige Metallscheibe so drehen und einstellen, daß ein beliebiger an der Gradtheilung des Kreises messbarer Kreissector offen bleibt. Befindet sich in dem Gebäude *h* eine constante Lichtquelle, so empfängt die untere Fläche des Diaphragmas *l* eine Lichtmenge, welche durch den an der Kreistheilung ablesbaren Kreisbogen des offenen Licht durchlassenden Kreissectors gemessen wird. Nehmen wir an, daß der Bogen des geöffneten Kreissectors 180° betrage, und daß bei dieser Oeffnung die auf die untere Fläche des Diaphragmas *l* auffallende Lichtmenge mehr betrage, als die zu messende von oben auf dasselbe gelangende, so erscheint der Stearinfleck durch die Oeffnung *f* betrachtet dunkel auf hellem Grunde. Stellt man den offenen Kreissector am untern Ende der Röhre *b* auf immer kleinere Bögen ein, so erscheint der Fleck stets heller und heller, bis er völlig verschwindet und nur noch eine völlig homogene weiße Fläche sichtbar ist. Verkleinert man den Kreissector noch mehr, so erscheint der Fleck wieder, aber nun hell auf dunklem Grunde. Hat man eine solche Einstellung bewerkstelligt, daß für eine Beleuchtung *A* der Fleck bei *l* gerade verschwunden ist, so wird jede durch irgend eine andere Lichtquelle auf *l* hervorgebrachte Beleuchtung der Beleuchtung *A* gleich seyn, wenn auf dem Diaphragma abermals weder ein heller noch dunkler Fleck sichtbar ist.

Für Himmelsbeobachtungen wendet man zu dem Diaphragma *l* am besten möglichst weißes Zeichenpapier von ungefähr der doppelten Dicke des gewöhnlichen Schreibpapiers an. Ein kleiner nicht transparenter Ring auf transparentem mit Stearinsäure getränktem Papiergrunde eignet sich noch besser zum Beobachten, als ein bloßer transparenter Fleck auf ungetränktem Papier. Um den ersteren zu erzeugen, verfährt man auf folgende Weise: man erwärmt

das Zeichenpapier auf einer mit Fließpapier bedeckten Metallplatte und reibt eine kleine Menge auf dem erwärmten Papier geschmolzene Stearinsäure ¹⁾ dergestalt mit dem Finger ein, daß ein möglichst kreisrunder ungetränkter Fleck übrig bleibt. Nach dem Erkalten der Platte legt man ein Körnchen Stearinsäure genau in das Centrum des ungeolten Flecks und erwärmt gelinde, bis die geschmolzene Säure von dem Papier eingesogen ist. Es bleibt dann ein kleiner ungetränkter Ring auf dem getränkten Papiergrunde zurück, der am zweckmäßigsten gegen 1 bis 2^{mm} breit ist und 5 bis 6^{mm} im Durchmesser hält.

Da, wie bereits früher erwähnt, die Umstände nur erlauben, die chemischen Wirkungen einer bestimmten Kugelfläche vom Zenith zu messen, so kam es, um die Wirkungen des gesamten Himmelsgewölbes bestimmen zu können, vor Allem darauf an, mittelst des eben beschriebenen Photometers die Lichtmenge, welche das ganze Himmelsgewölbe auf einen Punkt der Erdoberfläche aussendet, mit der Lichtmenge zu vergleichen, welche zu derselben Zeit von einer gemessenen Kugelfläche des Zeniths auf denselben Punkt fällt. Da das photochemisch zu messende Himmelsstück 300 bis 800mal lichtschwächer ist als das ganze Himmelsgewölbe, so reichte der Umfang unseres Instruments zur unmittelbaren Vergleichung so großer Lichtunterschiede nicht mehr aus. Um daher das zu messende Licht auf einen bekannten Bruchtheil zu schwächen, haben wir uns einer concentrisch über das Photometerdiaphragma gesetzten hohlen, metallenen, innen geschwärzten Halbkugel, Fig. 12, Taf. I bedient, die mit 181 in gleichen Entfernungen angebrachten Löchern von bekanntem und genau gleichem Durchmesser versehen war. Zur Messung des Flächenstücks am Himmel, dessen Helligkeit bestimmt werden sollte, diente ein innen geschwärzter Röhrenaufsatz, dessen oberes Ende mit einem ähnlichen Sectorenkreis versehen war, wie er sich am untern Ende der Photometerröhre *b*, Fig. 10 Taf. I be-

1) In Ermangelung derselben kann man ein gewöhnliches Stearinsicht benutzen.

findet. Dieser Röhrenaufsatz konnte mittelst einer kreisförmigen Nuth so auf den Teller *cc* des Photometers aufgesteckt werden, daß sich der Ring des Papierdiaphragmas im Mittelpunkte seines unteren Endes befand.

Man beginnt die Beobachtung damit, daß man die Halbkugel über das Diaphragma stellt und, während dasselbe durch die Löcher der Halbkugel vom Himmelsgewölbe beleuchtet wird, den unteren Kreissector des Photometers so weit öffnet, daß der Ring auf dem Papierdiaphragma gerade verschwindet. Die Lichtmenge, welche der Himmel unter diesen Umständen dem Diaphragmenringe zusendet, wollen wir $= 1$ setzen; beträgt der durch die Locher hinweggenommene Theil der Halbkugeloberfläche Q , die ganze Oberfläche der Halbkugel aber Q_1 , so ist die Lichtmenge, welche das ganze, ohne die Halbkugel auf das Diaphragma wirkende Himmelsgewölbe dem Diaphragmenringe zusenden würde,

$$\frac{Q_1}{Q}$$

Ersetzt man nun, ohne weiter etwas an dem Apparate zu ändern, die Halbkugel durch den Röhrenaufsatz Fig. 11, Taf. I und stellt man den oberen Kreissector so ein, daß der Ring des Diaphragmas wieder verschwindet, so empfängt das Diaphragma abermals die Lichtmenge 1. Nennen wir q den im Zenith liegenden Theil des ganzen Himmelsgewölbes, welcher sein Licht durch den Sector des Röhrenaufsatzes auf den Diaphragmenring ausstrahlt, und q_1 eine beliebig angenommene Kugelkreisfläche vom Zenith, ausgedrückt in derselben Einheit wie q , so ist die von dieser angenommenen Kugelkreisfläche q_1 auf das Diaphragma auffallende Lichtmenge $\frac{q_1}{q}$, und das Verhältniß der gemessenen ganzen Lichtmenge des Himmelsgewölbes zu der Lichtmenge der Kugelkreisfläche q_1

$$\frac{Q_1 q}{Q q_1}$$

Ist dann die von dem Lichte des Zenithstücks q' auf einen Punkt des Beobachtungsortes ausgeübte chemische Wirkung

, so erhält man die Wirkung W , welche das
ganzen Himmelsgewölbes auf denselben Punkt
durch die Gleichung

$$W = \frac{Q_1}{Q} \cdot \frac{g}{g_1} w$$

Verhältniß $\frac{Q_1}{Q}$ ergibt sich leicht aus folgender Be-
ist r der Radius der Halbkugel, so ist $Q_1 = 2\pi r^2$;
 d der Durchmesser eines Loches, so ist der durch
entnommene Theil der Halbkugel gleich

$$4\pi r^2 \sin^2 \frac{\theta}{2}$$

nach die Gleichung

$$\sin \theta = \frac{d}{2r}$$

ist. Sind n Löcher vorhanden, so ist also

$$Q = n 4\pi r^2 \sin^2 \frac{\theta}{2}$$

werden kann) gleich dem 1000sten Theile des Himmelsgewölbes, d. h. setzt man

$$q_1 = \frac{2\pi}{1000}$$

so ist also

$$\frac{q}{q_1} = \frac{50}{9} \psi \sin^2 \frac{\Theta_1}{2}$$

Bei unserem Apparat war $d_1 = 45,5^m$; $r_1 = 190,6^m$. Daraus folgt $\frac{q}{q_1} = 0,0197 \psi$.

Die auf ein horizontales Flächenelement vom ganzen Himmelsgewölbe auffallende Lichtmenge J , ausgedrückt durch die als Einheit angenommene Lichtmenge, welche zu derselben Zeit von einem Zenithstück ausgeht, das $\frac{1}{1000}$ vom ganzen Himmelsgewölbe beträgt, ergibt sich daher aus der Gleichung

$$\frac{Q_1}{Q} \cdot \frac{q}{q_1} \psi = 8,58 \psi = J.$$

Um die Werthe von J genau zu erhalten, sind gewisse Vorsichtsmafsregeln unerläfslich, deren Nichtbeachtung zu selbst groben Fehlern Veranlassung geben würde. Vor Allem ist darauf zu achten, dafs bei je zwei vergleichenden Beobachtungen die Helligkeit der inneren weissen Wände des Photometergehäuses ih , welches den Diaphragmenring von unten beleuchtet, keine Veränderung erleidet. Empfangen diese Wände ihr Licht durch Reflexe von Bergwänden, Häusermauern, oder anderen nahegelegenen Gegenständen, so kann schon ein zufällig auf solche Objecte fallender Schatten das Resultat der Messung unbrauchbar machen. Selbst dadurch, dafs unvorsichtiger Weise bei der Einstellung am Sectorenkreise ein Theil des vom Himmel in das Gehäuse fallenden Lichts durch die Hand des Beobachters abgehalten wird, können erhebliche Fehler entstehen. Um vor diesen und allen anderen Irrthümern sicher zu seyn, beleuchtet man die weissen Wände des Gehäuses lediglich nur mit Licht vom Himmelsgewölbe selbst, indem man alle anderen direct von der Sonne ausgehenden Bestrahlungen sorgfältig vermeidet. Dafs weder die Oeffnung des Röhren-

aufsatzes *aa* Fig. 11, Taf. I, noch die Halbkugel Fig. 12 Taf. I während der Beobachtungen direct von der Sonne beschienen werden darf, versteht sich von selbst. Man beschattet dieselben am besten durch eine Pappscheibe, welche in einiger Entfernung vom Instrumente mittelst einer Stange vor die Sonne gehalten wird. Beträgt diese Entfernung gegen 3 Meter, so hat man nicht zu befürchten, daß dadurch noch ein meßbarer Theil des vom Himmelsgewölbe ausgehenden Lichts mit abgehalten wird. Da die Helligkeitsverhältnisse des Himmelsgewölbes schon durch unerhebliche Wolkenmassen wesentlich verändert werden, so lassen sich allgemeine Schlüsse natürlicher Weise nur aus solchen Beobachtungen ziehen, welche an einem vollkommen wolkenlosen Himmel angestellt werden. Durchaus heitere Tage sind aber in unsern Breiten so selten, daß man deren kaum 8 bis 10 durchschnittlich auf den Zeitraum eines Jahres rechnen kann¹⁾. Wir müssen es daher als einen besonderen Glücksfall betrachten, daß wir eine vollständige Reihe stündlicher Helligkeitsbeobachtungen haben ausführen können, bei denen die Blaue des Himmelsgewölbes auch nicht durch den leisesten Anflug eines Wölkchens getrübt wurde. Diese Beobachtungen sind am 6. Juni 1858 auf dem Gipfel des 376 Meter über das Meeresniveau und 105 Meter über den Spiegel des vorbeilließenden Neckars sich erhebenden Gaisbergs bei Heidelberg angestellt. Auf der bewaldeten Spitze dieses Hügels erhebt sich ein gegen 40 Fuß hohes Schaugerüst, welches die höchsten Baumgipfel überragt und nach allen Seiten hin einen vollkommen freien Horizont darbietet. Bei einer von Tagesanbruch bis nahe zu Sonnenuntergang anhaltenden, ziemlich starken Brise von Osten zeigte die Luft während der ganzen Dauer der Beobachtungen eine solche Klarheit, daß das jenseits der Rheinebene liegende, gegen 1 Meilen entfernte Hardtgebirge nicht nur in seinen Contouren, sondern selbst in seinen grösseren Reliefformen mit bloßem Auge sichtbar blieb.

1) In Rom giebt es nach achtjährigen Beobachtungen des Pater Angelo Secchi nur 21 solcher Tage im Jahre.

Das specielle bei den Beobachtungen befolgte Verfahren war folgendes: Nachdem die durchlöchernte Halbkugel aufgesetzt, gehörig durch die Pappscheibe vor den directen Strahlen der Sonne geschützt, der Diaphragmenring durch Einstellung des unteren Kreissectors zum Verschwinden gebracht und dann die Zeit beobachtet war, wurde die Halbkugel rasch entfernt und durch den in gleicher Weise beschatteten Röhrenaufsatz ersetzt. Sobald durch Einstellung an diesem letzteren befindlichen Sectorenkreises der Ring abermals zum Verschwinden gebracht war, wurde die Zeit wieder beobachtet und das Mittel beider Zeitbestimmungen als die Beobachtungszeit angenommen. Die in Grad und Zehnteln derselben gemessene Oeffnung ψ des Sectorenkreises am Aufsatzrohr giebt, wie wir oben gezeigt haben, mit 8,58 multiplicirt, die Lichtmenge J , welche der Diaphragmenring vom *gesamten* Himmelsgewölbe empfängt, wenn man als Einheit diejenige Lichtmenge annimmt, welche derselbe Diaphragmenring zu derselben Zeit von einem Stücke des Zeniths empfängt, welches den tausendsten Theil des *gesamten* Himmelsgewölbes umfaßt.

Die folgende Tabelle giebt die am 6. Juni 1858 angestellten Messungen in Mitteln aus je vier unabhängig von einander ausgeführten Beobachtungen. Die erste Verticalspalte enthält die Nummer der Beobachtung, die zweite auf wahre Sonnenzeit reducirten Beobachtungszeiten, die dritte die Werthe von ψ , und die vierte endlich die gesuchten aus ψ berechneten Werthe von J .

Tab. 6.

I.	II.	III.	IV.
		ψ .	J .
1	5 ^h 38' a. m.	88,8	762
2	6 8	86,0	738
3	7 25	74,2	637
4	8 52	56,0	481
5	9 32	50,4	432
6	10 9	47,2	405

I	II.	III.	IV.
		ψ .	J.
7	10 43	42,0	360
8	11 26	37,8	324
9	12 1 p. m.	35,8	307
10	12 32	38,4	330
11	12 57	42,0	360
12	1 24	47,4	407
13	2 4	50,0	429
14	2 38	53,0	455
15	3 21	60,8	522
16	3 57	68,8	590
17	4 42	76,0	658
18	5 20	79,6	683
19	6 2	88,0	755

Die vom ganzen Himmelsgewölbe auf den, als Flächenelement gedachten, Diaphragmenring auffallenden Lichtmengen, welche unter J aufgeführt sind, drücken keineswegs die mit der jedesmaligen Helligkeit des Zeniths verglichenen mittleren Helligkeiten des ganzen Himmelsgewölbes aus, da nur die Strahlen vom Zenith das beleuchtete Flächenelement senkrecht trafen, alle übrigen von Punkten immer grösserer Zenithdistanzen ausgehende Strahlen aber in immer grösseren Einfallswinkeln auf das Diaphragma gelangten. Die mittlere Helligkeit des ganzen mit der jedesmaligen Zenithhelligkeit verglichenen Himmelsgewölbes würde sich eben so leicht bestimmen lassen, wenn man statt der angewandten eine andere durchlöchernte Halbkugel benutzte, bei der die Anzahl oder Grösse der angebrachten Löcher sich umgekehrt verhält, wie die Cosinusse ihrer Abstände von der Verticalen.

Die chemische Beleuchtung, welche vom gesammten Himmelsgewölbe auf ein horizontales Flächenelement der Erdoberfläche ausgeübt wird, hängt von dem Stande der Sonne über dem Horizonte und von der Beschaffenheit der Atmosphäre ab. Zeigte die letztere bei wolkenlosem Him-

mel erhebliche Veränderungen der Durchsichtigkeit, so würde man nur, auf eine längere Reihe zu verschiedenen Jahreszeiten wiederholter Beobachtungen gestützt, hoffen dürfen, die nöthigen Mittelwerthe zu gewinnen, um daraus ein allgemeines Gesetz für die atmosphärische Extinction und die Vertheilung der photochemischen Kräfte auf der Erde ableiten zu können. Glücklicher Weise läßt sich aus der classischen Untersuchung über die Helligkeit der Fixsterne ¹⁾, mit der Hr. L. Seidel die Wissenschaft bereichert hat, entnehmen, daß die atmosphärische Extinction bei wolkenlosem Himmel so wenig veränderlich ist, daß man ihre Schwankungen füglich vernachlässigen kann. Seidel spricht sich in einem zu München gehaltenen Vortrage ²⁾ über diesen Gegenstand in folgenden Worten aus:

„Es hat sich glücklicher Weise herausgestellt, was man kaum hoffen durfte zu finden, nämlich daß die Schwankungen, welche im Durchsichtigkeitsgrade der Luft von einer Nacht zur andern sich ergeben, bei einer mäßigen Vorsicht in der Auswahl der Nächte sich in ziemlich engen Gränzen halten.“

Wir haben daher keinen Anstand genommen, von den Ungleichheiten in dem Extinctionsvermögen des wolkenlosen Himmels ganz abzusehen und die chemische Belichtung der Erdoberfläche lediglich als eine Function der Zenithdistanz der Sonne zu betrachten. Wir verhehlen uns dabei nicht, daß die aus einer verhältnißmäßig nur geringen Zahl von Beobachtungen abgeleiteten Constanten der von uns gegebenen Formeln noch Unsicherheiten darbieten können, die nicht unerheblich sind. Aber wir glauben, und hoffen es später zu zeigen, daß der Grad von Zuverlässigkeit, welchen wir zu erreichen im Stande gewesen sind, genügt, um die empirischen Gesetze daraus herzuleiten, nach welchen die chemische von der Sonne stammende

1) Abhandl. der k. bay. Akad. d. W., II. Cl., VI. Bd., 3. Abth.

2) Wissenschaftliche Vorträge, gehalten zu München im Winter 1854, S. 301. Braunschweig, bei Vieweg u. Sohn.

Poggendorffs Annal. Bd. CVIII.

Kraft für den Fall einer unbewölkten Atmosphäre auf der Erdoberfläche zur Vertheilung kommt.

Zur Berechnung der den Beobachtungszeiten entsprechenden Zenithdistanzen q diene die Gleichung 5) $\cos q = \cos \delta \cos t \cos p + \sin \delta \sin p$, wo δ die Declination der Sonne am Beobachtungstage ($+22^\circ 39' 30''$): p die Polhöhe des Beobachtungsortes ($49^\circ 24' 25''$) und t den Stundenwinkel der Sonne bedeutet.

Die folgende Tabelle 7 giebt die obigen Beobachtungen vom 6. Juni 1858 auf die den Beobachtungszeiten entsprechenden Zenithdistanzen der Sonne bezogen. Die erste Columnne enthält die Zeit der Beobachtungen in wahrer Sonnenzeit; die zweite die diesen Zeiten entsprechenden Stundenwinkel; die dritte die entsprechenden Zenithdistanzen der Sonne, und die vierte giebt die Lichtmenge, welche ein Flächenelement vom gesammten Himmelsgewölbe empfängt, verglichen mit der zur Beobachtungszeit vom tausendsten Theile des Himmelsgewölbes im Zenith auf dieselbe Flächeneinheit fallenden Lichtmenge.

Tab. 7.

Nummer der Beobach	I. Zeiten der Beobacht.	II. t Stundenwinkel der \odot	III. q Zenithdistanz der \odot	IV.
1	5 ^h 38' a m	95° 30'	76° 25'	762
2	6 8	88 0	71 44	738
3	7 25	68 45	59 19	637
4	8 52	47 0	45 24	481
5	9 32	37 0	39 28	432
6	10 9	27 45	34 31	405
7	10 43	19 15	30 45	360
8	11 26	8 30	27 34	324
9	12 1 p m	0 15	26 47	307
10	12 32	8 0	27 29	330
11	12 57	14 15	29 1	360
12	1 24	21 0	31 27	407
13	2 4	31 0	36 11	429
14	2 38	39 30	40 54	453
15	3 21	50 15	47 1	522
16	4 57	59 15	53 10	590
17	4 42	70 30	60 1	652
18	5 20	80 0	66 38	683
19	6 2	90 30	73 18	755

Die Werthe J in der Spalte IV lassen sich als Function der Zenithdistanzen φ durch die lineare Gleichung

$$6) J = 77,0 + 9,275 \varphi$$

mit einer den Fehlergrößen der Beobachtungen entsprechenden Genauigkeit darstellen.

Mit Hülfe dieser Gleichung haben wir für die Zenithdistanzen der Sonne von 20° bis 90° das entsprechende Beleuchtungsvermögen des Himmelsgewölbes berechnet und in nachstehender Tabelle zusammengestellt.

Tab. 8.

φ	l	φ	l	φ	l	φ	l	φ	l	φ	l	φ	l
20	263	30	355	40	448	50	541	60	634	70	726	80	819
21	272	31	365	41	457	51	550	61	643	71	736	81	828
22	281	32	374	42	467	52	559	62	652	72	745	82	838
23	290	33	383	43	476	53	569	63	661	73	754	83	847
24	300	34	392	44	485	54	578	64	671	74	764	84	856
25	309	35	402	45	494	55	587	65	680	75	773	85	865
26	318	36	411	46	504	56	597	66	689	76	782	86	875
27	327	37	420	47	512	57	606	67	699	77	791	87	884
28	337	38	430	48	522	58	615	68	708	78	801	88	893
29	346	39	439	49	532	59	624	69	717	79	810	89	902
												90	912

Die Werthe von φ als Abscissen auf die zugehörigen Werthe von l als Ordinaten bezogen, geben die Curve Fig. 12 Taf. III. Die neben derselben sichtbaren Kreuzchen stellen die Vormittags, und die Punkte die Nachmittags gemessenen Helligkeiten dar, und lassen deutlich erkennen, daß die Beleuchtungen durch das Himmelsgewölbe Morgens und Nachmittags bei gleichen Zenithdistanzen nur wenig von einander abweichen, obwohl Temperatur und Feuchtigkeitszustand zu diesen verschiedenen Tageszeiten erheblich variiren mußten.

Tabelle 8 giebt also für eine beliebige Zenithdistanz der Sonne das Verhältniß der optisch gemessenen Lichtmenge, welche von einer bestimmten Kugelkreisfläche im Zenith geliefert wird, zu der ebenfalls optisch gemessenen Lichtmenge, welche vom gesamten Himmelsgewölbe ausgeht. Die chemisch gemessene Lichtmenge, welche von

derselben Kugelkreisfläche ausgeht, mit jener optisch gemessenen Lichtmenge des ganzen Himmels multiplicirt, und daher die chemische Wirkung geben, welche vom gesamten Himmelsgewölbe auf ein horizontal gedachtes Flächenelement ausgeübt wird. Unserer oben gegebenen Definition zufolge ist aber die von einem solchen Zenithstück auf Flächeneinheit ausgestrahlte Lichtmenge nichts anderes, als die chemische Helligkeit jenes Zenithstücks. Wir haben daher eine Reihe solcher Helligkeitsbestimmungen mit unserem chemischen Photometer zu verschiedenen Zeiten und verschiedenen Zenithdistanzen der Sonne nach dem Verfahren ausgeführt, welches oben näher beschrieben ist. Ein Theil dieser Beobachtungen wurde am 18. October 1856, ein anderer am 23. Juli und 5. August 1858 bei heiterem Himmel mit einem Apparate angestellt, dessen Gasmischung das Maximum der Empfindlichkeit erreicht hatte. Die Resultate sind in folgender Tabelle zusammengestellt.

Tab. 9.

No. der Versuche	Wahre Sonnenzeit	Zenithdistanz der ☉	Wirkung in Scalenthellen	Chemische Helligkeit eines Zenithstücks von Flächeneinheit des ganzen Himmelsgewölbes
1	1856. 18 Oct 6 ^h 46' a. m.	90° 4'	0,00	0,0
2		89 17	0,6	23,23
3		88 39	0,8	32,48
4		87 25	1,9	71,13
5		86 48	2,19	81,0
6		85 18	3,15	116,3
7		84 22	4,42	126,5
8		81 41	4,81	177,6
9		78 14	6,01	222,2
10		77 25	6,40	236,8
11		74 27	7,62	289,2
12		70 7	8,56	316,6
13		77 58 p. m.	5,44	200,8
14	1858. 23. Juli 7 30 a. m.	60 21	6,94	485,8
15		56 47	7,93	555,1
16		47 21	10,06	704,2
17		39 36	11,82	827,4
18		36 0	13,04	912,8
19		32 37	13,72	980,3

No. der Ver- suche	Wahre Sonnenzeit	Zenith- distanz der ☉	Wirkung in Scalen- theilen	Chemische Hellig- keit eines Zenith- stücks von $\frac{1}{1000}$ des ganzen Him- melsgewölbes in Lichteinheiten
20	1858, 23. Juli 11 ^h 20' a. m.	30° 22'	15,26	1068,2
21	12 0	29 18	16,04	1122,8
22	1858, 5. Aug. 7 46 a. m.	60 1	7,59	531,3
23	8 11	56 1	8,65	605,4
24	8 51	49 52	9,79	685,3
25	9 17	46 5	10,32	722,4

Zur Berechnung der in der letzten Verticalspalte angegebenen, in Lichteinheiten ausgedrückten Helligkeit ergeben sich für Vers. 1 bis 13 folgende Factoren: $R = 1,777$; $L = 1,45$, $N = 1,031$; $n = 2,249$; $d = 0^m,0530$; $r = 1^m,474$; bei den andern Beobachtungen war $d = 0^m,059$ und $r = 2^m,260$, während die übrigen Werthe ungeändert bleiben.

Die chemischen Helligkeiten w der $\frac{1}{1000}$ vom ganzen Himmelsgewölbe betragenden Zenithkreisfläche, welche die letzte Verticalspalte enthält, lassen sich mit befriedigender Genauigkeit als Function der ihnen zugehörigen Zenithdistanzen der Sonne φ durch folgende Gleichung darstellen

$$7) w = 1182,7 - 13,85 \varphi + \frac{8884,9}{\varphi}$$

deren Zahlenwerthe nach der Methode der kleinsten Quadrate aus sämtlichen Beobachtungen berechnet sind.

Mit Hülfe dieser Formel ist die folgende Tabelle 10 berechnet, welche also für die mit φ bezeichneten Zenithdistanzen der Sonne die Lichtmenge in Lichteinheiten angiebt, die von einer, den tausendsten Theil des ganzen Himmelsgewölbes ausmachenden, im Zenith liegenden Kugelkreisfläche auf ein an der Erdoberfläche gedachtes Flächenelement senkrecht auffallen.

Tab. 10.

em Hel- keit in Stemh. m	φ	ψ	φ	ψ	φ	ψ
350,0	38	890,1	56	565,7	74	277,7
315,0	39	870,2	57	549,0	75	262,2
281,9	40	850,6	58	532,5	76	246,6
250,6	41	831,5	59	515,9	77	231,1
220,5	42	812,5	60	499,6	78	216,7
192,0	43	793,6	61	483,5	79	201,2
164,4	44	775,1	62	467,2	80	184,8
137,7	45	756,8	63	451,1	81	170,4
112,2	46	738,7	64	435,1	82	155,0
108,4	47	720,8	65	419,2	83	139,7
1063,3	48	703,0	66	403,3	84	123,5
1039,9	49	685,3	67	387,2	85	110,3
1017,2	50	667,8	68	371,5	86	95,0
994,9	51	650,4	69	355,8	87	79,8
973,0	52	633,4	70	340,1	88	64,6
951,7	53	616,3	71	324,3	89	49,5
930,9	54	599,2	72	308,9	90	34,4
910,4	55	582,3	73	293,4		

Nach diesen Untersuchungen können wir uns zur Bestimmung der chemischen Wirkung wenden, welche das gesamte wolkenlose Himmelsgewölbe auf ein horizontales Flächenelement bei den verschiedenen Zenithdistanzen der Sonne ausübt. Die mit *l* bezeichneten Zahlen der oben mitgetheilten Tabelle 8 geben das Verhältniß der vom ganzen Himmel auf das Flächenelement fallenden *optisch gemessenen* Strahlen zu den von einem bestimmten Zenithstück auf das Flächenelement fallenden ebenfalls *optisch gemessenen* Strahlen. In Tab. 10 sind ferner die *chemisch gemessenen* Wirkungen desselben Zenithstücks zusammengestellt. Da nun, wie wir früher gezeigt haben, bei *ein und derselben Lichtquelle* die optischen Wirkungen den chemischen proportional sind, so braucht man nur die gleichen Zenithdistanzen entsprechenden Zahlen beider Tabellen mit einander zu multipliciren, um die gesuchte Gesamtwirkung des ganzen Himmelsgewölbes zu erhalten. Die so gefundenen Wirkungen *w*, lassen sich als Function der Zenithdistanz der Sonne in einer für die weitere Rechnung bequemen Form durch die nach Potenzen der Cosinusse der Zenithdistanzen fortschreitenden Reihe

$$8) \quad w = a + b \cos \varphi + c \cos^2 \varphi + \dots$$

ausdrücken, in der das vierte Glied schon vernachlässigt werden kann. Wir haben die Coëfficienten *a b c* nach der Methode der kleinsten Quadrate aus folgenden acht Werthen von φ und *w*, berechnet

Tab. 11.

φ	<i>w</i>
90	31370
80	151400
70	246800
60	316700
50	361300
40	381100
35	382500
30	377500

rechnung giebt die Formel:

$$= 27760 + 808490 \cos \varphi - 459960 \cos^2 \varphi,$$

deren die folgende Tabelle 12 berechnet ist. In
ist die vom ganzen Himmelsgewölbe ausgehende
Wirkung w , nicht in Lichteinheiten, sondern in
n, deren jeder 10000 Lichteinheiten enthält, aus-

Tab. 12.

φ	w	φ	w	φ	w	φ	w	φ	w
41	37,60	51	35,45	61	31,17	71	24,22	81	14,30
42	37,47	52	35,11	62	30,60	72	23,37	82	13,15
43	37,31	53	34,78	63	30,00	73	22,48	83	11,95
44	37,14	54	34,10	64	29,38	74	21,56	84	10,72
45	36,96	55	34,02	65	28,73	75	20,62	85	9,47
46	36,74	56	33,61	66	28,06	76	19,64	86	8,19
47	36,53	57	33,17	67	27,34	77	18,64	87	6,88
48	36,30	58	32,72	68	26,61	78	17,60	88	5,54
49	36,02	59	32,22	69	25,84	79	16,53	89	4,17
50	35,75	60	31,70	70	25,05	80	15,43	90	2,77

Ort und eine gegebene Zeit berechnen. Wir geben als Beispiel einer solchen Berechnung das in Lichtgraden ausgedrückte Beleuchtungsvermögen w , welches zur Zeit der Tag- und Nachtgleichen während der verschiedenen Tagesstunden zu Cairo, Neapel, Heidelberg, Manchester, Petersburg, Reykjavik und auf der Melville-Insel von der wolkenfreien Atmosphäre ausgeübt wird.

Tab. 13.

	Melville-Insel	Reykjavik	Petersburg	Manchester	Heidelberg	Neapel	Cairo
6 ^h a. m. oder 6 ^h p. m.	27,70	2,77	2,77	2,77	2,77	2,77	2,77
7 " " 5 "	8,06	11,32	14,49	14,19	15,09	16,81	18,59
8 " " 4 "	12,61	18,22	20,13	22,81	24,21	26,77	29,15
9 " " 3 "	16,20	23,34	25,64	28,72	30,24	32,87	35,03
10 " " 2 "	18,78	26,76	29,20	32,30	33,74	35,80	37,58
11 " " 1 "	20,32	28,67	31,14	34,10	35,43	37,20	38,23
12 " "	20,83	29,30	31,74	34,67	35,91	37,49	38,30

Die aus diesen Zahlen construirten Curven Fig. 15 Taf. III geben eine graphische Darstellung von diesen stündlichen Variationen der chemischen Lichtzerstreuung des wolkenlosen Himmels zu dieser Zeit der Tag- und Nachtgleichen.

Wir geben nun zur Berechnung der chemischen Wirkungen über, welche das durch atmosphärische Lichtzerstreuung während eines längeren Zeitraums zur Erde gelangende Licht auf ein horizontal gedachtes Flächenelement ausübt.

Es bedeute wie früher w , die Wirkung dieses Lichts während einer Minute bei dem Stundenwinkel der Sonne t ; W sei die Wirkung desselben während einer Zeit, in der der Stundenwinkel von t , bis t'' wächst, dann ist

$$W = \frac{12 \times 60}{\pi} \int_{t}^{t''} w, dt$$

vorausgesetzt, daß die Einheit, in der der Stundenwinkel ausgedrückt wird, der Winkel ist, dessen Bogen dem Radius gleich ist. Nun ist aber

$$w_1 = a + b \cos \varphi + c \cos^2 \varphi$$

$$\cos \varphi = \sin \delta \sin p + \cos \delta \cos p \cos t;$$

ergibt sich, wenn man der Kürze wegen setzt:

$$\sin \delta \sin p = \alpha$$

$$\cos \delta \cos p = \beta$$

$$= \frac{12 \times 60}{\pi} \left\{ \begin{aligned} & \left[a + b\alpha + c \left(\alpha^2 + \frac{\beta^2}{2} \right) \right] (t_u - t) \\ & + (b\beta + 2c\alpha\beta) (\sin t_u - \sin t) \\ & + \frac{1}{2} c \beta^2 (\sin 2t_u - \sin 2t) \end{aligned} \right\}$$

Der Ausdruck vereinfacht sich etwas, wenn man die für den ganzen Tag von Sonnenaufgang bis Sonnen-
gang sucht; es wird dann

$$t_u = -t_u$$

$$\cos t_u = -\operatorname{tg} \delta \operatorname{tg} p \text{ d. h. } = -\frac{\alpha}{\beta}$$

$$(\operatorname{tg} \delta \operatorname{tg} p = -\frac{\alpha}{\beta})$$

Tab. 13 b.

Melville-Insel	10590
Reykjavik	15020
Petersburg	16410
Manchester	18220
Heidelberg	19100
Neapel	20550
Cairo	21670

brauchen kaum zu erwähnen, daß diese Zahlen Schlüsse, aus denen sie hergeleitet sind, nur gelten für eine nebel- und wolkenfreie Atmosphäre, deren Licht auf einen nicht allzu hoch über dem Meeresspiegel liegenden Punkt fällt. Für Orte, welche der Gränze der Atmosphäre näher liegen, müssen diese Angaben begreiflicher Weise ganz andere werden. Das nach welchem die Lichtzerstreuung in der Atmosphäre mit der Höhe ändert, kann zwar nach einer ähnlichen Methode empirisch bestimmt werden, aber leider nur durch eine Reihe von messenden Beobachtungen, welche eine längere Muße und grössere Sorgfalt als uns zu Gebote stehen, in Anspruch nehmen.

Regellos werden die chemischen Wirkungen der atmosphärischen Lichtzerstreuung, wenn die Bläue des Himmels durch Nebelschleier oder Wolken getrübt wird. Das wirkende Licht, welches unter diesen Umständen auf die Erdoberfläche trifft, wechselt so regellos nach Zeit und Ort wie die übrigen Witterungsverhältnisse, welche von chemischen und hygroskopischen Zuständen der Atmosphäre abhängen. Ohne schon hier auf die Mittel näher einzugehen, durch welche man die von solchen atmosphärischen Vorgängen abhängigen photochemischen Messungen ausführen kann, wollen wir an dieser Stelle nur an einem Beispiel zeigen, wie wandelbar in dieser Beziehung die Eigenschaften des bewölkten Himmels sind. Wir lassen zu diesem Zweck eine Reihe von Beobachtungen folgen, welche im October 1856 zu Heidelberg angestellt worden sind.

Die erste Verticalcolumnne giebt die Zeit der Beobachtung, die zweite die Lichtmenge in Lichteinheiten, welche dem im Zenith befindlichen tausendsten Theile des Himmelsgewölbes senkrecht auf ein Flächenelement des Erdbodens ausgestrahlt wird.

Tab. 14.

I.	II.
7 ^h 24' a. m.	617
7 54	670
8 2	963
8 36	1165
8 42	1314
9 0	1687.
9 12	1537
9 15	1469
9 30	1686
9 50	1797
9 56	1631

ein anschauliches Bild von den chemischen Helligkeiten eines solchen durch Wolken getrübten Himmels zu geben, haben wir die Beobachtungen durch Curve A, Fig. 16 Taf. III, dargestellt, deren Abscissen Tageszeit und deren Ordinaten die chemischen Wirkungs-Lichteinheiten darstellen. Zur Vergleichung haben wir außerdem die den einzelnen Tagesstunden am Beobachtungstage entsprechenden Wirkungen, welche von dem Beobachtung gewählten Himmelsstück bei wolkenloser Atmosphäre ausgeübt seyn würden, berechnet und durch die zweite darunter gezeichnete Curve B dargestellt.

Vom 7^h a. m. bis nahe an 12^h war der Himmel mit einem Wolkenschleier von wechselnder Dichtigkeit bedeckt, welchen die Sonne nur schwach hindurchschien. In den Nachmittagsstunden verlor sich die atmosphärische Dämmerung allmählig, so daß nach 2^h und 3^h nur noch einzelne Wolken über den Zenith hinwegzogen und der Himmel bald nach 3^h und 4^h $\frac{1}{2}$ wolkenlos war. Diese Veränderungen drücken sich in der Curve A deutlich aus. Bei Betrachtung derselben sieht man, daß ein leichter Wolkenschleier das Beleuchtungsvermögen des zur Beobachtung gewählten Himmelsstücks um mehr als das Vierfache erhöhen kann, daß die Entschleierung des Himmels am Nachmittag rascher und regelmäßiger erfolgte, als die Unwölklichkeit Morgens, und daß die lichten Wolken, welche um 2^h 22' und um 3^h 30' durch den Zenith zogen, sich als Maxima in der Curve zu erkennen geben.

Aus diesen Beobachtungen einerseits, daß eine dünne Wolkenschicht das chemische Beleuchtungsvermögen der Atmosphäre in der auffallendsten Weise erhöhen kann, so wie andererseits vielfache Beobachtungen gezeigt, daß die dicken Wolkenschichten, wie sie einem Regenschauer oder einem Gewitter voranzugehen pflegen, die chemische Wirkung des Himmelsgewölbes bis zu einem solchen Grade schwächen vermögen, daß unser Instrument zu ihrer Messung nicht mehr ausreicht.

Wolken sind daher nicht blos Collectoren der at-

rischen Niederschläge, sondern sie beherrschen die nötige Reflectoren des Lichtes die Zufuhr der Kraft, welche für das Leben der Pflanze ohnehin ist wie die Feuchtigkeit oder die Wärme der Luft.

In diesen Betrachtungen über das zerstreute Himmelslicht können wir zu den chemischen Wirkungen übergehen, die von der Sonne direct ausgehenden Strahlen.

2. Chemische Wirkungen des directen Sonnenlichts.

Für die Theorie dieser Wirkungen eine Grundlage zu gewinnen, wurde bei wolkenlosem Himmel für verschiedene Zenithdistanzen der Sonne mit unserem Instrument die Menge gemessen, welche das um einen bestimmten Werth geschwächte, die ganze Fläche des Insolatoren recht durchstrahlende Sonnenlicht in der

unter dem Mikroskop betrachtet keine Ungleichförmigkeit mehr zeigt.

Der Durchmesser des Loches wurde unter einem Plöpschen Mikroskop mittelst des Schraubenmikrometers sorgfältig gemessen, und die Entfernung des Insolutionsgefäßes von dem in der Lade des dunkeln Zimmers angebrachten Loches bestimmt. Beträgt diese Entfernung b und der gemessene Durchmesser des Loches d , so erhält man den scheinbaren Durchmesser λ des vom Insolutionsgefäß aus gesehenen Loches aus der Formel

$$\operatorname{tg} \frac{1}{2} \lambda = \frac{d}{2b}.$$

Das Quadrat dieses scheinbaren Durchmessers λ verhält sich aber zum Quadrate des scheinbaren Durchmessers der Sonnenscheibe λ_s , wie die beobachtete Wirkung zu derjenigen Wirkung, welche die frei auf das Insolutionsgefäß scheinende Sonne gegeben haben würde. Um die gesammte von der Sonne ausgehende Wirkung zu erhalten, hat man daher nur die beobachtete Wirkung mit dem Factor

$$A = \frac{\lambda_s^2}{\lambda^2}$$

zu multipliciren.

Der Factor zur Verwandlung der direct beobachteten Wirkungen in Lichteinheiten war, wie bei den früheren Berechnungen, so auch hier

$$n = 2,249.$$

Der Factor N , durch welchen die Angaben unseres Instruments von den Reflexionen an den Wänden des Insolutionsgefäßes unabhängig gemacht werden, ergiebt sich nach Formel 1):

$$N = \frac{1 - \gamma r}{1 - r},$$

worin $\frac{2q}{1+q} = r$ und $10^{-\alpha h} = \gamma$ gesetzt ist und q den Reflexionscoefficienten von Glas in Luft, h die Dicke der im Insolutionsgefäß durchstrahlten Chlorknallgasschicht und α den Extentionscoefficienten des directen Sonnenlichts für Chlorknallgas bedeutet.

und k aus unseren früheren Versuchen bekannt war nur noch α zu bestimmen. Diese geschah auf folgende Weise: Wir schalteten zwischen das kleine im ersten angebrachte Loch und das Insulationsgefäß einen mit Luft gefüllten Durchstrahlungscylinder von der in Fig. S. 46 beschriebenen Gestalt ein und maßen die Intensität des durch das kleine Loch erzeugten Sonnenbildes. Der leere Cylinder wurde nun durch einen mit Chloroform unter den nöthigen Vorsichtsmafsregeln gefüllten Cylinder und die Wirkung w abermals bestimmt. Nach Entleeren des mit dem sensibeln Gase gefüllten Cylinders wurde der erste Versuch mit dem leeren Cylinder abermals wiederholt. Dabei wurde die in die Mitte der Beobachtungsreihen fallende Zeit notirt. Aus dem Vergleich des letzten mit dem nur Luft enthaltenden Cylinder bestimmten wir durch Interpolation die Intensität w_1 , welche das Sonnenbild zu der Zeit der Durchstrahlung ohne das eingeschaltete Gas

Tab. 15.

φ	w	w_1	α
61° 28	3,41	14,03	0,0190
58 26	3,72	15,45	0,0191
50 20	4,35	18,40	0,0194

Das Mittel aus diesen Versuchen giebt für den Extinctionscoefficienten des directen Sonnenlichts in Chlorknallgas $0,01923 = \frac{1}{52,5 \text{ mm}}$. Mit Hülfe dieses Werthes erhält man zunächst aus der oben angegebenen Formel 1)

$$N=1,036.$$

Die Versuche erfordern noch eine andere sehr erhebliche Correction.

Das Sonnenlicht wurde nämlich durch einen Silbermann'schen Heliostaten in unser dunkles Zimmer geführt. Derselbe war so aufgestellt, daß sein aus Spiegelmetall bestehender Spiegel mit der Oeffnung der Fensterlade in einer horizontalen Ebene lag. Hinter der Oeffnung der Lade wurde das Licht bei einem Versuch nach einer abermaligen Reflexion von einem Stahlspiegel und bei den übrigen Versuchen ohne diese zweite Reflexion in derselben horizontalen Einfallsebene auf das Insulationsgefäß reflectirt. Bei diesen Reflexionen geht durch Extinction und durch Polarisation eine Lichtmenge verloren, welche von den Einfallswinkeln und den Winkeln, welche die Reflexionsebenen mit einander bilden, abhängt, und welche daher mit in Rechnung gezogen werden muß. Für den Fall der zweifachen Reflexion ergibt sich dieser Lichtverlust durch folgende Betrachtung:

Von einem Stahlspiegel l Fig. 13*, Taf. I werde unter dem Einfallswinkel i ein Lichtstrahl reflectirt; der einfallende Strahl habe die Intensität 1; der reflectirte hat die Intensität p' , wenn das einfallende Licht parallel der Einfallsebene polarisirt ist; die Intensität s' , wenn das einfallende Licht senkrecht zur Einfallsebene polarisirt ist. Von Jamin finden sich zwei Tafeln in Pogg. Ann., Ergänzungsbd. II, 1849, S. 445, deren obere p , deren untere s als Function von i angiebt. Es sey

$$\begin{aligned} \text{für } i &= i_1, & p &= p_1, & s &= s_1, \\ i &= i_2, & p &= p_2, & s &= s_2, \end{aligned}$$

Ein Lichtstrahl wird von den beiden Spiegeln 1 und 2 Fig. 13^b, Taf. I, deren erster aus Spiegelmetall und deren zweiter aus Stahl besteht, unter den beiden Einfallswinkeln i_1 und i_2 reflectirt; der Winkel, den die beiden Reflexionsebenen mit einander bilden, sey β . Der einfallende Strahl hat die Intensität 1 und ist natürliches Licht; die Intensität S des zweimal reflectirten Strahls ist dann

$$S = \frac{1}{4} \left\{ \begin{aligned} &p_1^2 (p_2^2 \cos^2 \beta + s_2^2 \sin^2 \beta) \\ &+ s_1^2 (p_2^2 \sin^2 \beta + s_2^2 \cos^2 \beta) \end{aligned} \right\}$$

Die beobachtete chemische Wirkung durch S dividirt, giebt daher die Wirkung, welche beobachtet seyn würde, wenn das Sonnenlicht direct ohne vorherige Reflexion auf das Insulationsgefäß gewirkt haben würde. Um S zu berechnen, muß für jede Beobachtung i_1 , i_2 und β ermittelt werden. Der zweite Einfallswinkel i_2 wurde direct gemessen.

Um den mit dem Laufe der Sonne veränderlichen Einfallswinkel i_1 zu berechnen, denken wir uns um den Einfallspunkt des Lichtstrahls auf den Heliostatenspiegel eine Kugel beschrieben und aus dem Mittelpunkte Linien gezogen nach der Sonne, dem Weltpole, dem Südpunkte des Horizonts und nach der Richtung des reflectirten Strahls. Die vier Schnittpunkte dieser Linien mit der Kugeloberfläche seyen der Reihe nach $SPMR$, Fig. 14, Taf. I. Der Winkel SR ist doppelt so groß als der Einfallswinkel des Lichtstrahls. Man findet denselben aus der Betrachtung des sphärischen Dreiecks PSR . Von diesem Dreieck kennt man zunächst die Seite $PS = 90^\circ - \delta$, wo δ die Declination der Sonne bedeutet. Die Seite R, P und den Winkel R, PS findet man auf folgende Weise. In dem sphärischen Dreieck PMR , ist das direct gemessene Azimuth MR , welches das Loch in der Lade mit dem Meridian macht, bekannt; Winkel PMR , ist ein rechter und

$MP = 180 - p$, wo p die Polhöhe bezeichnet. Daraus folgt:

$$\cos PR_1 = -\cos MR_1 \cos p$$

$$\text{und } \sin MPR_1 = \frac{\sin MR_1}{\sin PR_1}$$

Der Winkel SPR_1 ist aber $= MPR_1 + t$, wenn t den für den Vormittag positiv gesetzten Stundenwinkel der Sonne bedeutet. Man hat daher für $R_1 S$ oder den Winkel $2i_1$, welchen der auf den Heliostatenspiegel einfallende Strahl mit dem reflectirten macht

$$\begin{aligned} \cos RS = \cos 2i_1 &= \cos PR_1 \cos (90 - \delta) \\ &+ \sin PR_1 \sin (90 - \delta) \cos (R_1 PM + t); \end{aligned}$$

β ergibt sich einfach wie folgt: SR_1 Fig. 14, Taf. I ist die erste Reflexionschene, $R_1 R_2$ die zweite Reflexionsebene; daher

$$\beta = PR_1 M - PR_1 S$$

$$\text{und } \sin PR_1 S = \frac{\sin PS \sin SPR_1}{\sin SR_1}$$

Fällt die zweite Spiegelreflexion hinweg, so wird der Werth von S einfach

$$S = \frac{1}{2}(p_1^2 + s_1^2)$$

Fassen wir alle diese Betrachtungen zusammen, so erhält man aus den direct an unserem Instrumente beobachteten Wirkungen w_0 diejenige in Lichtgraden W_0 ausgedrückte Wirkung, welche die frei auf das Insulationsgefäß scheinende Sonne, wenn keinerlei auslöschende Einflüsse mitgewirkt hätten, hervorgebracht haben würde, durch die Formel

$$W_0 = \frac{n_1 N A}{10000 S} w_0$$

Die folgende Tabelle 11 gibt eine Reihe von Beobachtungen, welche wir am 3. August 1857 und am 14. und 15. September 1858 bei vollkommen heiterem Himmel mit Chlorknallgas von größter Empfindlichkeit auf die angegebene Weise ausgeführt haben. Bei den mit zwei Spiegeln, einem Heliostatenspiegel von Spiegehnietall und einem Spiegel

, angestellten Beobachtungen am 3. August 1857
 Elemente zur Berechnung von A und S folgende
 34 ; $\lambda_1 = 1694''{,}6$; $i_1 = 72^\circ 50'$; $MR_1 = 45^\circ 7'$;
 $\delta = +17^\circ 29'$; $p = 49^\circ 24'$.

Se nur mit der einen Spiegelreflexion des Heliosta-
 4. und 15. September 1858 angestellten Versuche

$= 21''{,}22$; $\lambda_1 = 1912''$; $MR_1 = 73^\circ 44'$;
 $3^\circ 26'$ für den 14. und $+3^\circ 4'$ für den 15.;
 $p = 49^\circ 24'$.

Tab. 14.

3. August 1857 bei 0,7560 Barom.

II. Zenithdistanz der \odot	III. Beobachtete Wirkung w_0	VI. $W_0 = \frac{n_1 N A}{J} w_0$	S
$57^\circ 35'$	8,70	63,13	0,384
$50 51$	12 11	89,21	0,378

als eine ebene Schicht betrachten. Da die Extinction in ein und derselben Masse bei verschiedener Dichtigkeit dieser Masse unverändert bleibt, vorausgesetzt, daß die verschiedene Dichtigkeit, wie es in der Atmosphäre der Fall ist, in jeder Gasschicht eine gleichförmige bleibt, so vereinfacht sich die Betrachtung noch mehr, wenn man sich die Atmosphäre als eine die Erde umhüllende, in allen Höhen gleich dichte Gasschicht von 0,76 Quecksilberdruck und 0° C. vorstellt. Wir beziehen uns daher im Folgenden auf eine solche ideelle Atmosphäre. Bezeichnet man die chemische Wirkung eines Sonnenstrahls, ehe er diese ideelle Atmosphäre durchlaufen hat, mit A , und seine Wirkung, wenn er darin eine Schicht von der Länge l durchlaufen hat, mit W_0 , so ergibt sich unseren früheren Betrachtungen zufolge die Gleichung

$$W_0 = A 10^{-al}$$

wo $\frac{1}{a}$ die Wegstrecke bedeutet, nach welcher die ursprüngliche Wirkung A durch Extinction auf $\frac{1}{10} A$ herabgesunken ist. l ist durch die Höhe der ideellen Atmosphäre und die Zenithdistanz der Sonne bestimmt.

Denken wir uns in der von gleicher Dichtigkeit bei 0,76 und 0° angenommenen Atmosphäre L , Fig. 15 Taf. I, bei c den Ort, wo die chemische Lichtwirkung gemessen wurde, in der Richtung cb den Zenith, in der Richtung ca die Sonne, so ist $bca = \varphi$ die Zenithdistanz der Sonne, $cb = h$ die senkrechte Höhe der Atmosphäre und $ac = l$ der in der Atmosphäre vom Sonnenlichte durchlaufene Raum. Man hat daher:

$$l = \frac{h}{\cos \varphi}$$

und also

$$12) \quad W_0 = A 10^{-\frac{ah}{\cos \varphi}}$$

Berechnet man nach der Methode der kleinsten Quadrate die Werthe von A und ah aus den Versuchen vom 3. August 1857 und vom 14. und 15. September 1858, so erhält man:

$$A = 318,3$$

$$\alpha h = 0,3596.$$

Der Barometerstand betrug im Mittel bei allen in Ta
hrten Versuchen

$$0,7557 = P_0.$$

Die senkrechte Höhe h , welche die Atmosphäre zu
beobachtungen gehabt haben würde, wenn ihre
überall dem Drucke 0,7557 und der Tempe
entsprechend gewesen wäre, läßt sich aber leicht
specifischen Gewichte der Luft und des Quecksilber
nehmen. Nimmt man nach Regnault für das Verhältni
specifischen Gewichts von Luft und Quecksilber
0,000095084 an, so ergibt sich für unsere Versuche

$$h = \frac{0,7557}{0,000095084} = 7947^m.$$

Zahl in $\alpha h = 0,3596$ substituirt, giebt für α den Werth
0,1525.

Tab. 15.

Zahl der Beobacht.	Zenithdistanz der ☉	Berechnete chem. Beleuchtung in Lichtgraden.	Beobachtete chem. Beleuchtung in Lichtgraden.
I	57° 35'	67,9	63,1
2	50 51	85,8	89,2
3	46 8	96,4	93,0
4	68 34	33,1	26,2
5	76 30	9,2	5,5
6	73 49	16,3	15,5
7	71 37	24,5	22,4
8	68 34	33,1	27,9
9	67 30	36,6	38,9
10	64 42	47,9	45,9
II	60 48	58,3	62,6
III	58 11	66,2	67,6

Der wahrscheinliche Fehler dieser Beobachtungen beträgt

$$0,6745 \sqrt{\frac{\sum v^2}{12-1}} = \pm 2,7 \text{ Lichtgrade.}$$

Bei der grossen Schwierigkeit, das Chlorknallgas genau im Maximum der Empfindlichkeit herzustellen und während der Versuche dauernd zu erhalten; bei den vielen Reductionen, durch welche sämmtliche die Beobachtungen störende Einflüsse eliminiert werden müssen; bei den kleinen Verschiedenheiten der Lichtextinction endlich, welche die örtliche Luftbeschaffenheit des wolkenlosen Himmels mit sich bringen kann, wird man diesen mittleren Fehler immer noch als sehr klein betrachten dürfen.

Formel 14 zeigt, dass die Sonnenstrahlen vor ihrem Eintritt in die Erdatmosphäre eine Beleuchtung von $318,3 - L$ Lichtgraden hervorbringen. Wenn die Strahlen, welche diese Beleuchtung erzeugen, bis zu ihrer völligen Extinction eine unendlich grosse Chlorknallgasatmosphäre durchstrahlten, so würde dadurch in der Minute eine Salzsäureschicht von 0° und $0,76$ gebildet werden, deren absolute Höhe H , mit Hülfe der S. 209 entwickelten Formel

$$H_1 = \frac{v}{q} \cdot \frac{1}{1 - 10^{-\alpha L}} \cdot L$$

ist.

en Versuchen, aus welchen die Zahl 318,3 abge-
wurden von einem Lichtgrade $v = 0,00001155$
der Salzsäure von 0° und 0^m,76 Druck in der Mi-
engt. Für Sonnenlicht ergibt sich nach unsern
Versuchen der Werth des Extinctionscoëfficienten
Knallgas von 0° und 0^m, 76 Druck

$$\alpha = \frac{1}{0,052 \text{ Meter.}}$$

re Querschnitt des Insulationsgefäßes war

$$q = 0,00033 \text{ Quadratmeter,}$$

re Durchmesser desselben

$$d = 0,0094 \text{ Meter.}$$

Gas im Insulationsgefäß befand sich während der
ungen unter dem Quecksilberdruck $P = 0,7551$
od der Temperatur $t = 18^\circ$, welcher letzteren die

Kraft durch Extinction und Zerstreuung in der Atmosphäre verloren gehen.

Nehmen wir die mittlere Entfernung der Erde von der Sonne zu $r = 20682329$ geographischen Meilen an, und denken wir uns die Sonne in den Mittelpunkt einer Kugel, deren Radius $= r$ ist, so beträgt die Oberfläche dieser Kugel $4\pi r^2$. Das Licht, welches von der Sonne zu dieser Kugeloberfläche gelangt, würde, wenn es in Chlorknallgas verlöschte, auf dieser Kugeloberfläche eine $35^m,3$ oder $0,004756$ geographische Meilen hohe Salzsäureschicht von 0° und $0^m,76$ Druck in jeder Minute erzeugen. Daraus folgt: dafs das Licht, welches die Sonne in der Zeit einer Minute in den Weltraum aussendet, eine chemische Kraft repräsentirt, durch welche etwas mehr als fünfundzwanzig und eine halbe Billion Cubikmeilen Chlorknallgas sich zu Salzsäure verbinden können.

Auf ähnliche Art sind die in der folgenden Tabelle 16. zusammengestellten, noch durch keine atmosphärische Extinction geschwächten chemischen Wirkungen berechnet, welche die Sonne auf die Oberfläche der acht Hauptplaneten ausübt. Die zweite Columnne derselben enthält die mittleren Entfernungen dieser Planeten von der Sonne; die dritte die in Lichtgraden ausgedrückten, auf den in Columnne 1 angegebenen Planeten ausgeübten chemischen Wirkungen; und in der letzten finden sich diese Wirkungen ausgedrückt in Lichtmetern.

Tab. 16.

I.	II.	III.	IV.
Merkur	0,387	2125,0	235,4 Lichtmeter.
Venus	0,723	608,9	67,5 "
Erde	1,000	318,3	35,3 "
Mars	1,524	137,1	15,2 "
Jupiter	5,203	11,8	1,2 "
Saturn	9,539	3,5	0,4 "
Uranus	19,183	1,0	0,1 "
Neptun	30,040	0,4	0,04 "

sen Zahlen läßt sich entnehmen, wie verschwen-
 det die Natur bei dem Verbrauche der chemischen von
 gespendeten Kraft im Weltraum zu Werke geht.
 empfängt von dieser Kraft nur einen verschwin-
 den Theil, Saturn und die noch ferner liegenden
 so wenig, daß dort schon ein organisches Leben,
 Erde trägt, zur Unmöglichkeit werden würde.
 diesen Betrachtungen über die Gröfse der gesamm-
 ten Kraft, welche von dem Sonnenkörper aus-
 geht, kommen wir zu den Verhältnissen übergehen, unter
 denen die kleine dem Erdkörper zu Gute kommende
 Kraft an der Erdoberfläche zur Verwendung

kommt. Es liegt sich zunächst im Vergleich zu den thermischen
 Eigenschaften des Sonnenlichtes ein wesentlicher Unterschied.
 Beim Erlöschen der Sonnenstrahlen ursprünglich er-
 haltene Wärme wird durch Strahlung und durch die Strö-
 mungen des Meeres und der Atmosphäre so unregelmäßig

Man sieht zugleich an diesen Curven, daß die Ungleichheiten in der Beleuchtung um so stärker hervortreten, je niedriger die Sonne über dem Horizont steht. Wenn sich z. B. in Reykjavik die Sonne bei einem Barometerstande von 0,770 10° über dem Horizonte befindet, so wird der Boden durch den Sonnenschein auf 2,5 Lichtgrade erleuchtet. Sinkt das Barometer nur um 30^{mm}, so steigt diese Beleuchtung auf 2,9 Lichtgrade. Auf dem höchsten Kraterlande des nahe gelegenen Hekla, wo Einer von uns am 26. Juli 1846 den Barometerstand 0^m,6290 beobachtete, muß die Beleuchtung schon auf 6,1, und auf der Spitze des Dhawalagiri, wo das Barometer unter 0^m,200 sinkt, muß sie mindestens auf 90 Lichtgrade steigen. So ist zur Zeit, wo die Sonne in den Breiten des Himalaya den Zenith beinah erreicht, in den zwölf- bis vierzehntausend Fuß hohen, dem Getreidebau noch zugänglichen Thallflächen des Tibetanischen Hochlandes die chemische Wirkung der Sonnenstrahlen fast *anderthalb Mal* so groß, als in benachbarten Hindostanischen Tieflande. Dieser Unterschied nimmt mit wachsender Zenithdistanz der Sonne in einem so raschen Verhältniß zu, daß, wenn die Sonne noch 45" vom Zenith entfernt steht, die chemische Beleuchtung jener Hochflächen schon mehr als doppelt so groß ist wie im Hindostanischen Tieflande.

Man sieht schon aus diesen wenigen Beispielen, wie sehr die chemische Intensität des Sonnenscheins zunimmt, wenn man sich in bedeutendere Höhen der Atmosphäre erhebt. Und doch sind diese von der Meereshöhe bedingten Unterschiede in der chemischen Beleuchtung nur gering im Vergleich zu den Verschiedenheiten, welche von der geographischen Breite abhängen. Um von diesen Unterschieden eine Vorstellung zu geben, haben wir für dieselben Orte, deren chemische Beleuchtung durch das Himmelsgewölbe bereits oben mitgetheilt wurde, die chemische Wirkung, welche die Sonnenstrahlen bei 0^m,76 Barometerstand zur Zeit der Frühlings-Tag- und Nachtgleiche während der einzelnen Tagesstunden auf ein *horizontal gedachtes Flä-*

chenelement ausüben, in Lichtgraden berechnet und in der folgenden Tabelle 18 zusammengestellt. Die Formel

$$W_0 = 316,3 \times 10^{\frac{0,4758 P}{\cos \varphi}}$$

gibt die chemische Beleuchtung eines Flächenelements, auf welches die Sonnenstrahlen *senkrecht* auffallen. Um die in der folgenden Zusammensetzung gegebene Beleuchtung eines nicht rechtwinklig gegen die auffallenden Strahlen sondern in der Ebene des Horizonts gedachten Flächenelements zu erhalten, sind die Werthe von W_0 noch mit $\cos \varphi$ multiplicirt.

Tab. 18.

	Melville-Insel	Reykjavik	Petersburg	Manchester	Heidelberg	Neapel	Cairo
6 ^h a. m. oder 6 ^h p. m.	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
7 " " 5 "	0,00	0,02	0,07	0,22	0,38	0,89	1,74
8 " " 4 "	0,07	1,53	2,88	5,85	8,02	13,31	20,12
9 " " 3 "	0,67	6,62	10,74	18,71	23,99	35,88	50,01
10 " " 2 "	1,86	13,27	20,26	32,91	40,94	58,46	78,61
11 " " 1 "	3,02	18,60	27,55	43,34	53,19	74,37	98,33
12 " " "	3,51	20,60	30,26	47,15	57,62	80,07	105,3

Die Curve Fig. 18, Taf. II gibt eine graphische Darstellung für die in der vorstehenden Tabelle 18) enthaltenen Orte und Zeiten. Die Ordinaten stellen die in Lichtgraden ausgedrückten chemischen Wirkungen für die auf der Abscissenlinie aufgetragenen Tageszeiten in Beziehung auf die an den Curven bemerkten Orte dar. Vergleicht man diese Curven mit den für das zerstreute Himmelslicht gegebenen in Fig. 15, Taf. III, so zeigt sich die merkwürdige Thatsache, daß zur Zeit der Frühlings-Tag- und Nachtgleiche vom Nordpol bis unter die Breite von Petersburg hinab, während der ganzen Dauer des Tages die chemischen Wirkungen, welche vom zerstreuten Lichte des Himmelsgewölbes ausgeübt werden, *größer* sind als die Wirkungen des direct auf die Erde fallenden Sonnenlichts, und daß sich selbst in anderen Breiten, zwar nicht während des ganzen Tages,

während einzelner Tagesstunden, dieselbe Er-
bis zum Aequator hin wiederholt.

weitere Vergleichung der Formeln 9) und 11)
nicht nur zur Zeit der Tag- und Nachtgleiche,
an allen Orten und zu allen Zeiten, wo die Sonne
als $20'' 56'$ über den Horizont erhebt, von Son-
bis zu einer gewissen Erhebung der Sonne
Horizont, das Tageslicht den Sonnenschein an
Kraft übertrifft, dafs bei fortschreitender Erhe-
Sonne ein Punkt erreicht wird, wo Sonne und
wölbe in ihren chemischen Wirkungen gerade
und dafs endlich bei noch höherem Stande der
chemische Kraft des Tageslichts gegen die des
eins zurückbleibt. Die *Phase gleicher chemischer*
g, welche zwischen Tageslicht und Sonnenschein
einmal eintritt, entspricht einer bestimmten Zenith-
Sonne φ , die sich leicht mit Hülfe einer Nähe-
ale aus der Formel

selben photographischen Papiers gleichzeitig einwirken läßt und die Zeit bestimmt, wo die Schwärzung des Papiers durch beide Lichtquellen eine gleiche ist. Aus der Uebereinstimmung der Zeit, wo diese Erscheinung eintritt, mit der durch Rechnung gefundenen, läßt sich am besten der Grad von Zuverlässigkeit beurtheilen, welchen unsere Versuche und die daraus abgeleitete Theorie gewähren. Der 21. und 22. Februar und der 7. und 11. März 1859 bot zu einer solchen Prüfung eine erwünschte Gelegenheit dar, da der Himmel an diesen Tagen bei einem schwachen Nordostwind von Sonnenaufgang bis Sonnenuntergang vollkommen wolkenlos und klar war. Die Versuche wurden gleichzeitig in dem verfinsterten Bodenraum und auf dem Dache des Heidelberger akademischen Laboratoriums von zwei Beobachtern in der Art ausgeführt, daß der eine auf dem Dache das Licht des Himmelsgewölbes mit Ausschluss des directen Sonnenlichts auf photographisches Papier einwirken ließ, während der andere im Bodenraum zu derselben Zeit und während einer gleichen Zeitdauer die Sonnenstrahlen auf ein Stück desselben photographischen Papiers senkrecht auffallen ließ. Die Sonnenstrahlen fielen durch eine Oeffnung im Dache auf die nur ein Zoll im Durchmesser haltende kreisrunde Oeffnung eines innen geschwärzten Kastens, in welchem das photographische Papier sich befand. Um die Bestrahlung möglichst senkrecht auf der Ebene des Papiers vor sich gehen zu lassen, war dasselbe auf ein Brettchen geklebt, das mit der Hand in jede Lage gegen die auffallenden Strahlen gestellt werden konnte. Auf dem Papier befand sich ein senkrecht gegen die Ebene des Brettes gerichteter Stift. Während der Bestrahlung wurde das Brett so gehalten, daß dieser Stift nach keiner Seite hin einen Schatten warf, wodurch sich genau die Stellung ergab, bei welcher die Strahlen dem Stifte parallel d. h. senkrecht auf das Papier auffielen.

Mit Rücksicht auf den während der Beobachtungen herrschenden Barometerstand von 0^m,764 giebt die Rechnung für die Zenithdistanz der Sonne, bei welcher die chemische

Beleuchtung durch die directen Sonnenstrahlen der Beleuchtung durch das zerstreute Himmelslicht gleichkommt, den Werth $71^{\circ} 4'$. Die Sonne erreichte diese Zenithdistanz am 21. Februar 1859, dem Tage unserer Beobachtungen, Morgens $9^h 7'$ und Nachmittags $2^h 53'$ W. Z. Die Versuche vom 21. Februar begannen $11^h 30'$ W. Z., wo die Schwärzung des Papiers viel bedeutender durch das Sonnenlicht war, als durch das Himmelslicht; später nahm dieser Unterschied der Schwärzung immer mehr ab; um $3^h 1'$ war derselbe nur noch sehr gering; um $3^h 16'$ zeigte sich der Punkt gleicher Schwärzung bereits überschritten; das von der Sonne beschienene Papier war zu dieser Zeit schon bedeutend heller, als das vom Himmelsgewölbe bestrahlte. Die gesuchte Phase trat daher zwischen $3^h 1'$ und $3^h 16'$ ein. Der Rechnung nach hätte sie $2^h 53'$ beobachtet werden müssen. Bei einer zweiten Versuchsreihe am folgenden Tage zeigte sich unter demselben Luftdruck die Erscheinung Nachmittags zwischen $3^h 23'$ und $3^h 39'$ statt um $2^h 56'$; und Morgens zwischen $8^h 30'$ und $8^h 43'$, statt um $9^h 4'$. Am 7. März 1859 bei einem Barometerstande von $0^m,752$ zeigte sich die Erscheinung Nachmittags zwischen $4^h 17'$ und $4^h 27'$; der Rechnung nach hätte sie $3^h 33'$ eintreten müssen. Am 11. März 1859, wo der wolkenlose Himmel eine besonders intensive Bläue zeigte, erfolgte bei $0^m,764$ Barometerstand die gleiche Schwärzung Morgens um $7^h 42'$ statt um $8^h 22'$. Man sieht aus diesen Beobachtungen nicht nur, daß die aus unserer Theorie gefolgerten Phasen wirklich vorhanden sind, sondern auch, daß sie nahezu in den Zeitpunkt fallen, welchen die Rechnung voraussagt. Der beobachtete Zeitpunkt, wo die Erscheinung eintritt, geht zwar Vormittags dem berechneten um etwa 45 Minuten voraus, während er demselben Nachmittags um ungefähr 20 Minuten nachfolgt. Dieser Zeitunterschied erklärt sich indessen genügend aus dem Umstande, daß der Horizont an unserem Beobachtungsorte nach West, Ost und Nord bis zu einer Höhe von ungefähr 12° durch die das Neckarthal einschließenden Hügelketten verdeckt war, wodurch eine Abweichung ge-

man in dem Sinne, wie wir sie beobachteten, herbeigeführt werden mußte.

Wir geben nun zur Betrachtung des chemischen Gesamteffects über, welchen das directe mit der Tageszeit veränderliche Sonnenlicht während einer gegebenen Zeitdauer auf ein horizontales Flächenelement ausübt.

Wie wir oben erwähnt haben, giebt die Formel

$$15) \quad W_1 = \cos \varphi \times 315,3 \times 10^{\frac{0,1738 P}{405 \varphi}}$$

den chemischen Effect W_1 , welchen die Sonnenstrahlen auf ein horizontal liegendes Flächenelement während einer Minute ausüben. Für die weitere Rechnung ist es indessen bequemer, W_1 durch eine Reihe auszudrücken, die nach Potenzen der Cosinusse der Zenithdistanz fortschreitet, nämlich

$$W_1 = a \cos^2 \varphi + b \cos^3 \varphi + c \cos^4 \varphi + \dots$$

Wir haben mit Hülfe der Formel 15) die Werthe von W_1 für Zenithdistanzen der Sonne von je 10 zu 10 Graden zwischen 0° und 90° berechnet und daraus die Coëfficienten $a b c$ nach der Methode der kleinsten Quadrate bestimmt.

$$16) \quad W_1 = 31,99 \cos^2 \varphi + 417,6 \cos^3 \varphi - 248,7 \cos^4 \varphi$$

Die nachstehende Zusammenstellung zeigt zwischen den nach dieser Formel 16) und den nach Formel 15) berechneten Werthen keine Unterschiede, die der unvermeidlichen Unsicherheit der Versuche gegenüber ins Gewicht fallen könnten.

	Nach Formel 15)	Nach Formel 16)
0	138,4	136,9
10	134,6	133,8
20	123,3	124,3
30	105,4	107,3
40	82,2	83,3
50	56,0	55,2
60	30,1	29,6
70	9,5	9,6
80	0,5	1,0
90	0,0	0,0

wollen nun die Menge der chemischen Strahlen, welche an einem gegebenen Orte und während einer gegebenen Zeit direct von der Sonne auf ein *am Horizont* liegendes Flächenelement auffallen. Die Zenithdistanz der Sonne hängt mit der Weite eines Ortes durch die bereits mehrfach angegebene Formel

$$\cos \varphi = \cos \delta \cos p \cos t + \sin \delta \sin p$$

ausgedrückt, worin δ die Declination der Sonne, p die geographische Breite des Ortes, und t den Stundenwinkel bedeutet. Setzt man der Kürze wegen $\sin \delta \sin p = \beta$, und entwickelt man die Formel nach Potenzen von $\cos t$ fortschreitende Reihe, so erhält man

$$\begin{aligned} & \alpha^2 + 2\alpha\beta\cos t + \beta\cos^2 t) \\ & \alpha^3 + 3\alpha^2\beta\cos t + 3\alpha\beta^2\cos^2 t + \beta^3\cos^3 t) \\ & \alpha^4 + 4\alpha^3\beta\cos t + 6\alpha^2\beta^2\cos^2 t + 4\alpha\beta^3\cos^3 t + \beta^4\cos^4 t) \end{aligned}$$

$$\int dt = \pi$$

$$\int \cos t \, dt = 2$$

$$\int \cos^2 t \, dt = \frac{\pi}{2}$$

$$\int \cos^3 t \, dt = \frac{4}{3}$$

$$\int \cos^4 t \, dt = \frac{3}{8} \pi$$

also

$$\int w \, dt = \frac{\pi}{2} a \cos^2 p + \frac{4}{3} b \cos^3 p + \frac{3}{8} \pi c \cos^4 p$$

und

$$W = 12 \times 60 \left(\frac{a}{2} \cos^2 p + \frac{4}{3} b \cos^3 p + \frac{3}{8} c \cos^4 p \right)$$

oder nach Substitution der Werthe von $a b c$

$$W = -11520 \cos^2 p + 127600 \cos^3 p - 67140 \cos^4 p.$$

Nach dieser Formel ist für die in der folgenden Tabelle 19 angegebenen Orte das gesammte in Lichtgraden ausgedrückte Sonnenlicht berechnet, welches während der Tagesdauer zur Zeit der Frühlings-Tag- und Nachtgleiche auf ein in der Ebene des Horizonts befindliches Flächenelement auffällt. Spalte I enthält die Orte, für welche die Rechnung ausgeführt wurde; Spalte II die geographische Breite dieser Orte; Spalte III die chemischen Lichtgrade, auf welche das horizontale Flächenelement durch die directen Sonnenstrahlen allein erleuchtet wird; Spalte IV die in Tab. 13b bereits mitgetheilten Lichtgrade, auf welche dasselbe Flächenelement durch das Himmelsgewölbe erleuchtet wird; und Spalte V die durch die Sonne und das Himmelsgewölbe gemeinschaftlich hervorgebrachte chemische Beleuchtung in Lichtgraden; Spalte VI die Höhen der nach Formel 5) berechneten Salzsäureschichten (von 0 und 0^m,76), welche während dieser eintägigen Gesamtbeleuchtung von Himmel und Sonne hervorgebracht werden würden.

Tab. 19.

I.	II.	III.	IV.	V.	VI.
Melville-Insel	74° 47' N. B.	1196	10590	11790	1306
Reykjavik	64 8	5964	15020	20980	2324
Petersburg	59 56	8927	16410	25340	2806
Manchester	53 20	14520	18220	32740	3625
Heidelberg	49 24	18240	19100	37340	4136
Neapel	40 52	26640	20550	47190	5226
Cairo	30 2	36440	21670	58110	6437
Bombay	19 0	43820			
Ceylon	10 0	47530			
Borneo	0 0	48940			

Man sieht aus den Zahlen der Spalte V, dass die gesamte chemische Kraft, welche gleichzeitig vom Himmels-
gewölbe und von der Sonne ausgeht, verhältnissmässig
wenig mit der geographischen Breite variiert. Sie ist
in Cairo ungefähr 5mal und in Heidelberg 2mal so gross,
als auf der Melville-Insel, welche nur gegen 15° vom Nordpol
entfernt liegt. Trotz dieser geringen Unterschiede in der
chemischen Beleuchtung ist an dem Tage, für welchen die
Betrachtungen gelten, der *höchste Stand* der Sonne über
dem Horizont an den erwähnten Orten ausserordentlich
verschieden. Auf der Melville-Insel beträgt er 15° 13',
in Heidelberg 40° 36' und zu Cairo 59° 58'. Der Grund dieser
auffallenden Erscheinung liegt in dem grossen Zerstreuungs-
vermögen der Atmosphäre, welche wie ein Regulator die
photochemischen Vorgänge an der Erdoberfläche regelt und
die grossen von dem Stande der Sonne abhängigen Unter-
schiede in der chemischen Beleuchtung mindert und ausgleicht.
Man erkennt dies an den Zahlen der Spalten III und IV.
Auf der Melville-Insel, zu Heidelberg und zu Cairo verhält
sich die vom Sonnenschein allein gelieferte chemische Kraft
nahezu wie 1 : 15,3 : 30, während die chemische Kraft,
welche an diesen Orten vom Himmels-
gewölbe allein ausgeht, ebenfalls bezogen auf die
als Einheit genommene, vom Sonnenschein auf der Melville-
Insel hervorgebrachte Wirkung sich verhält wie 8,9 : 16 : 18,1.

Eine Vergleichung der beiden Columnen III und IV zeigt ferner, daß bis zur Breite von Heidelberg hinab die vom Himmelsgewölbe ausgehende chemische Kraft merkwürdiger Weise größer ist, als die von den directen Sonnenstrahlen gelieferte. Zu Heidelberg ist sie nur wenig größer; zu Petersburg schon fast verdoppelt, und auf der Melville-Insel sogar beinahe zehnmal so groß.

4. Die Sonne in ihren photochemischen Wirkungen verglichen mit einer irdischen Lichtquelle.

Es schien uns nicht ohne Interesse, noch einige Versuche anzustellen, um das vom Sonnenkörper ausgehende Licht mit einer irdischen Lichtquelle zu vergleichen. Zu einer solchen Vergleichung schien uns nichts geeigneter als die ungeheure Lichtentwicklung, welche von der Oberfläche eines brennenden Magnesiumdrahtes ausgeht. Wir haben daher zu den folgenden Versuchen einen solchen Draht benutzt, dessen mikrometrisch genau gemessener Radius $r = 0,1485$ Mm. betrug, und der mittelst einer Stahlpresse nach demjenigen Verfahren angefertigt war, welches einer von uns zur Bereitung von Kalium-, Natrium- und Lithiumdraht angegeben und welches Dr. Mathiessen auch auf die härteren Metalle der Erden anwendbar gemacht hat. Wird ein solcher Draht an seinem Ende entzündet, so brennt er sehr regelmäßig fort und hinterläßt einen zusammenhängenden Faden von Magnesia.

Es war, um numerische Vergleichungen zu ermöglichen, zunächst erforderlich, die während des Abbrennens im Glühen begriffene Drahtlänge zu ermitteln. Direct läßt sich dieselbe nicht messen, da die nur ein paar Quadratmillimeter große glühende Oberfläche durch Irradiation wie ein Haselaufgroßer Feuerball erscheint. Mildert man diese ungeheure Lichtintensität durch dunkelfarbige Gläser, so lassen sich zwar die Grenzen des glühenden Drahttheiles erkennen, aber wegen des schnellen Fortschreitens der Glüherscheinung nicht einmal annähernd genau messen. Dagegen gelang uns die Messung leicht mit ausreichender Genauigkeit

auf folgende Weise: wir verbrannten einen 30 bis 40 Millimeter langen Magnesiumdraht von der angegebenen Dicke vor einem durch unsere constante Kastenflamme (Abb. II, p. 79) erleuchteten stearinirten Photometerdiaphragma in einer solchen Entfernung, daß der Ring des Diaphragma's gerade verschwand. Verbrennt man nun bei sonst unveränderter Stellung aller Apparatheile immer kürzere, genau gemessene Drahtenden, so verschwindet der Ring unverändert, bis man an eine Drahtlänge gelangt, welche kürzer ist, als die während der Verbrennung im Glühen begriffene Stelle. Von diesem Augenblicke an verschwindet der Ring nicht mehr, sondern erscheint deutlich dunkel auf weißem Grunde. Bei zwei auf diese Weise ausgeführten Versuchsreihen ergab sich, daß Drahtlängen über 10 Mm. den Ring noch zum Verschwinden brachten, unter 10 Mm. dagegen den Ring deutlich dunkel erscheinen ließen. Die bei der Verbrennung gleichzeitig glühend leuchtende Drahtlänge beträgt daher $h = 10$ Mm. Der brennende Draht brachte in einer Entfernung von 2440 Mm. vom Insulationsgefäß in der Minute eine Wirkung von 181,7 Lichteinheiten oder 0,01817 Lichtgraden hervor. Das Licht, welches diese Wirkung erzeugte, ging mithin von einem Magnesiumhalbcylinder aus, dessen Radius 0,1485 Mm. und dessen Höhe 10 Mm. betrug. Nach einem bekannten Satze der Optik giebt die Oberfläche dieses Halbcylinders eben so viel Licht aus, als ein gleich stark leuchtendes Rechteck, dessen Basis dem Durchmesser und dessen Höhe der Höhe des Cylinders gleich ist. Dieses Rechteck hatte bei unserm Versuche einen Flächenraum von

$$2rh = 2,97 \text{ Quadratmillimetern,}$$

welcher einer Kreisfläche von 0,9725 Mm. Radius entspricht. Liefse man diese Fläche in einer Entfernung von 208,7 Mm. statt wie bei dem Versuch in einer Entfernung von 2440 Mm. auf das Insulationsgefäß wirken, so würde sie dasselbe, statt auf 0,01817 Lichtgrade, nun auf

$$\frac{0,01817 \times 2440^2}{208,7^2} = 2,482 \text{ Lichtgrade}$$

beleuchten. Die Entfernung 208,7 Mm. ist aber diejenige, bei welcher die leuchtende Kreisfläche vom Insolationsgefäß aus gesehen die scheinbare Gröfse der Sonnenscheibe hat. Da die Sonne bei gleicher scheinbarer Gröfse, bevor ihre Strahlen durch die Atmosphäre eine Schwächung erfahren haben, das Insolationsgefäß auf 318,3 Lichtgrade beleuchten würde, wie sich aus Formel 14 ergibt, so ist der chemische Glanz oder die chemische Wirkungsfähigkeit der von der Sonnenoberfläche ausgehenden Strahlen $\frac{318,3}{2,482}$ oder 128,2 mal gröfser als bei dem in der angegebenen Form verbrennenden Magnesium. Mit Hülfe derselben Formel 14 läfst sich berechnen, dafs der chemische Glanz unseres verbrennenden Magnesiumdrahtes dem chemischen Glanze der vom Meeresniveau aus gesehenen Sonnenscheibe gleichkommt, wenn dieselbe ungefähr $9^{\circ} 53'$ über dem Horizont steht. Eine aus brennenden Magnesiumdrähten gebildete Scheibe, welche von einem Punkte im Meeresniveau gesehen die scheinbare Gröfse der Sonne zeigt, würde daher auf diesen Punkt dieselbe chemische Wirkung ausüben, wie die bei völlig wolkenlosem Himmel $9^{\circ} 53'$ über dem Horizont stehende Sonne. Hätte eine solche Scheibe z. B. den Durchmesser von 1", so würde ihre chemische Wirkung noch in ungefähr 107^m Entfernung der Wirkung des Sonnenscheins gleichkommen, mit welchem die senkrecht auffallenden Strahlen der um den angegebenen Winkel über dem Horizont stehenden Sonne einen Gegenstand chemisch beleuchten.

Es schien uns von einigem Interesse, im Gegensatze zu dem chemischen Glanze auch noch den optischen, d. h. den durch das Auge mefsbaren Glanz beider Lichtquellen mit einander zu vergleichen.

Wir reflectirten zu diesem Zweck am 13. November 1858, Mittags 12^h W. Z., das Licht der am heitern Himmel stehenden Sonne mittelst eines schwarzen Glasspiegels durch eine kreisrunde Oeffnung von 0,399 Mm. Oeffnung auf das stearinirte Diaphragma unsers Photometers, und stellten dessen Kastenflamme so ein, dafs der Ring aufhörte sichtbar

Um dabei die verschiedene Färbung des Gases zu beseitigen, befand sich ein schwach hin- und herbewegbares Glas zwischen der Kastenflamme und dem Photometer.

Die Intensität des Lichtes, bei der der Ring verschwindet, nennen wir S die Intensität, welche Sonnenlicht besitzt, I nach der Spiegelreflexion noch besitzt, g die Grösse, welche das die Sonnenstrahlen durch den Ring noch von dem Punkte aus gesehen besitzt, wo der Ring verschwindet und g_1 die scheinbare Grösse der Sonne, so ist

$$\frac{I g_1}{S g}$$

die Intensität, welche die senkrecht auf das Photometer fallenden Strahlen der Sonne besitzt. Um diese Intensität die Intensität des brennenden Drahtes zu vergleichen, wurde derselbe entzündet und in solcher Entfernung vom Photometerdiaphragma

hat man für den mit dem Glanze des Magnesiumdrahtes verglichenen Glanz der Sonne G

$$G = \frac{d^2 r_1^2}{d_1^2 r^2}$$

S ergibt sich aus der Formel

$$S = \frac{\sin^2 (\varphi - \varphi')}{\sin^2 (\varphi + \varphi')} + \frac{\lg^2 (\varphi - \varphi')}{\lg^2 (\varphi + \varphi')},$$

worin φ den Einfallswinkel und φ' den Brechungswinkel des Strahls im Spiegel bedeutet. φ' berechnet sich aus dem

zu $\frac{\sin \varphi}{\sin \varphi'} = 1,55$ angenommenen Brechungsverhältniß unseres Spiegels, wenn der Einfallswinkel φ bekannt ist. Dieser Einfallswinkel φ ergibt sich aus dem Azimuth A , welches das die Sonnenstrahlen durchlassende Loch mit dem Meridian machte, aus der Declination der Sonne δ am Tage der Beobachtung, aus der Beobachtungszeit t und der Polhöhe von Heidelberg p mit Hülfe der unten entwickelten Formel 8). Substituirt man die numerischen Werthe von $A = 73^\circ 44'$; $\delta = 17^\circ 58'$; $t = 0^\circ 0'$; $p = 49^\circ 24'$ in die Formeln, so ergibt sich

$$S = 0,05101.$$

Durch directe Messung ergab sich $r = 0^{\text{mm}},1995$; $r_1 = 0^{\text{mm}},9725$; $d = 2590^{\text{mm}}$; $d_1 = 2440^{\text{mm}}$.

Aus diesen Werthen folgt

$$G = 524,7.$$

Die Beobachtung wurde am 13. November 1858 12^h W. Z. angestellt. Dieser Zeit entspricht eine Zenithdistanz der Sonne von $67^\circ 22'$.

Bei dieser Zenithdistanz von $67^\circ 22'$ ist mithin der durch das Auge wahrnehmbare Glanz der Sonnenscheibe 524,7 mal so groß als der des brennenden Magnesiumdrahtes, während bei derselben Zenithdistanz der chemische Glanz der Sonnenscheibe nur 36,6 mal so groß ist als der des Drahtes.

Die gleichförmige und ruhige Lichtentwicklung, mit welcher Magnesiumdraht in der Luft abbrennt, und die ungeheure photochemische Wirkung, welche er dabei ent-

wickelt, geben ein einfaches Mittel an die Hand, annähernd genau beliebige, in unserem Lichtmaße ausgedrückte Beleuchtungen hervorzubringen. Nach den eben mitgetheilten Versuchen bringt ein 0^m,997 langer Magnesiumdraht von 0^m,297 Durchmesser in der Entfernung von 2^m,44 eine Wirkung von 181,7 Lichteinheiten, deren 10000 auf einen Lichtgrad gehen, hervor. Für jedes Millimeter des abbrennenden Magnesiumdrahtes werden daher in 1 Meter Entfernung 1,1 Lichteinheiten erzeugt. Diese Zahlen sind noch nicht als sehr genau zu betrachten, da wir bei unsern Versuchen auf einen nur geringen Vorrath von Magnesiumdraht beschränkt waren und daher die Phänomene der Induction bei den Messungen nicht so vollständig, als wir es gewünscht, auszuschließen vermochten.

Die Verbrennung von Magnesium bietet ein so einfaches und sicheres Mittel zu photochemischen Mafsbestimmungen dar, dafs die Verbreitung desselben im Handel im hohen Grade wünschenswerth erscheint. Wir glauben daher der Wissenschaft einen Dienst zu erweisen, wenn wir hier auf eine Anwendung dieses Metalls hiiweisen, die möglicher Weise von solcher Bedeutung werden könnte, dafs sich darauf eine technische Gewinnung desselben gründen liesse, — wir meinen die Anwendung desselben als Erleuchtungsmaterial.

Ein brennender Magnesiumdraht von 0^m,297 Durchmesser erzeugt, nach einer von uns ausgeführten Messung, so viel Licht als 74 ¹⁾ Stearinkerzen, deren 5 ein Pfund ausmachen. Um dieses Licht eine Minute lang zu unterhalten, wird eine Drahtlänge von 0^m,987 erfordert, welche 0^g,1204 wiegt. Um 10 Stunden lang ein Licht von 74 Stearinkerzen zu erzeugen, wobei ungefähr 10000 Grm. Stearin verbrannt werden, sind daher nur 72,2 Grm. Magnesium erforderlich. Es käme nur darauf an, das Metall in Drahtform zu erhalten und dasselbe in dieser Form durch eine

1) Bei dieser Vergleichung, die nur als eine annähernde betrachtet werden kann, mußte das Photometerdiaphragma mit schwach bläulichem Licht erleuchtet werden

geeignete Vorrichtung zu verbrennen. Beides dürfte leicht zu erreichen seyn. Um den Draht herzustellen, braucht man das Metall nur in einem erhitzten stählernen Stiefel, dessen Boden aus einer Platte mit Drahtziehlöchern besteht, mittelst eines Stahlpistons unter *sehr hohem Druck* zu pressen. Eine Vorrichtung zur Verbrennung würde sich gewiss ebenso leicht herstellen lassen, wenn man den auf Bobinen gewickelten Draht mit Hülfe eines Uhrwerks zwischen zwei Walzen, ähnlich wie den Papierstreifen am Morse'schen Telegraphen, abwickelte und dessen auf diese Art hervorgeschobenes, gleichmäfsig fortschreitendes Ende in einer Spiritusflamme verbrennte.

5. Chemische Wirkungen der einzelnen Bestandtheile des Sonnenlichts.

Die chemischen Wirkungen der einzelnen Theile des Sonnenspectrums hängen nicht nur von der Natur des brechenden Mittels, sondern von der Dicke der Luftschicht ab, welche das zu untersuchende Sonnenlicht vor seiner Zerlegung durchstrahlt hat. Da bekanntlich in der Substanz des Glases ein erheblicher Theil der chemisch wirkenden Strahlen ausgelöscht wird, so haben wir bei den folgenden Versuchen nur Linsen und Prismen von Quarz angewandt. Um uns von den Ungleichheiten der atmosphärischen Lichtabsorption so unabhängig als möglich zu machen, wurden die Beobachtungen so rasch hinter einander ausgeführt, daß sich während derselben die Zenithdistanz der Sonne nur wenig ändern konnte.

Zu den Versuchen wurde ein vollkommen wolkenloser Tag gewählt und das directe Sonnenlicht mittelst des aus Spiegelmetall bestehenden Spiegels eines Silbermann'schen Heliostaten durch einen engen Spalt in unser dunkles Zimmer reflectirt. Das durch eine Quarzlinse und zwei Quarzprismen erzeugte Spectrum wurde auf einen weissen Schirm geworfen, der mit einer Lösung von schwefelsaurem Chinin bestrichen war, um die ultravioletten Strahlen und die in ihnen vorhandenen Fraunhofer'schen Linien dem Auge sichtbar zu machen. Der Schirm war mit einem Spalt ver-

sehen, durch welchen nur gerade der zur Untersuchung bestimmte Theil des Spectrums auf das 4 bis 5 Fuß entfernt stehende Insolutionsgefäß unseres Instruments geworfen wurde. Auf dem Schirm befand sich eine feine Millimetertheilung, an welcher die Distanzen der Fraunhofer'schen Linien abgelesen und der zu untersuchende Theil des Spectrums orientirt werden konnte.

Wir sind so glücklich gewesen, zur Orientirung der auf ihre chemischen Wirkungen untersuchten Strahlen die Zeichnung eines Spectrums benutzen zu können, die uns Prof. Stokes aus einer noch nicht von ihm publicirten Arbeit mit der freundschaftlichsten Bereitwilligkeit mitgetheilt hat, wofür wir ihm zu großem Danke verpflichtet sind. Diese Zeichnung, Fig. 10 Taf. II, enthält die durch seine Messungen bestimmten dunkeln Linien und die für dieselben von ihm gewählte Buchstabenbezeichnung. Wir haben dasselbe von der Linie *A* im Roth bis zu der äußersten von Stokes noch beobachteten Linie *W* in 160 gleiche Theile getheilt und bezeichnen die Lage und Breite der Lichtbündel, deren Wirkung auf das Insolutionsgefäß gemessen wurde, in folgender Weise:

Wäre z. B. die Breite und Lage eines solchen Lichtbündels im Spectrum anzugeben, welches in Fig. 10 Taf. II von der Abscisse 20,5 bis zur Abscisse 34 reicht, so bezeichnen wir die nach der Linie *A* hin liegende Gränze dieses Bündels durch $\frac{1}{3} DE$, und die nach Linie *W* hin liegende mit $\frac{2}{3} bF$, und die Linie, welche das Bündel in der Mitte halbirt, also die Stelle des Spectrums, auf welche sich die beobachtete chemische Wirkung bezieht, mit $\sim \frac{1}{3} DE$ bis $\frac{2}{3} bF$. Die Breite des Lichtbündels, in welcher das Insolutionsgefäß vollkommen eintauchte, betrug gegen $\frac{1}{100}$ der ganzen Länge des Spectrums.

Wir lassen zunächst eine Versuchsreihe folgen, welche bei vollkommen heiterem Himmel am 14. August 1857 bei einem Barometerstande von 0^m,7491 zu Heidelberg ausgeführt wurde. Die erste Verticalspalte giebt die Nummer der Beobachtung in der Ordnung, wie dieselben angestellt

wurden; die zweite die Beobachtungszeit in wahrer Sonnenzeit; die dritte die untersuchte Stelle des Spectrums, und die vierte die dieser Stelle entsprechende Wirkung.

I.	II.	III.	IV.
1	10 ^h 54' a. m.	von $\frac{3}{4}$ GH bis J	48,80
2	10 58	von $\frac{1}{4}$ DE bis E	1,27
3	11 4	von C bis $\frac{1}{2}$ DE	0,47
4	11 8	von N ₁ bis $\frac{3}{4}$ QR	18,28
5	11 13	von $\frac{1}{2}$ RS bis $\frac{2}{3}$ ST	2,03
6	11 41	von $\frac{3}{4}$ ST bis $\frac{2}{3}$ UV	1,27
7	11 47	von $\frac{1}{2}$ N ₄ Q bis $\frac{1}{3}$ RS	11,73
8	11 50	von $\frac{3}{4}$ ST bis $\frac{2}{3}$ UV	1,02
9	11 54	von $\frac{4}{5}$ JM ₁ bis N ₄	37,87
10	11 57	von H ₁ bis $\frac{3}{4}$ JM ₁	57,42
11	0 1 p. m.	von H ₁ bis $\frac{3}{4}$ JM ₁	52,30
12	0 4	von $\frac{1}{4}$ GH bis H	61,38
13	0 7	von $\frac{1}{4}$ FG bis G	27,64
14	0 16	von $\frac{1}{4}$ FG bis G	28,74
15	0 20	von $\frac{3}{4}$ DE bis F	1,39
16	0 25	von $\frac{1}{4}$ N ₄ Q bis $\frac{1}{3}$ RS	13,19
17	0 32	von $\frac{1}{4}$ N ₄ Q bis $\frac{1}{3}$ RS	12,41
18	0 40	von G bis $\frac{4}{5}$ GH	53,78
19	0 42	von $\frac{1}{4}$ GH bis H	58,74
20	0 45	von $\frac{3}{4}$ GH bis J	53,9

Berechnet man die am Heliostatenspiegel von der Einheit des auffallenden Lichtes reflectirte Lichtmenge zu Anfang und zu Ende dieser Versuche, so erhält man die Werthe 0,643 und 0,642, welche so wenig von einander abweichen, daß wir die durch die Spiegelreflexion hervorgebrachten Lichtunterschiede ganz vernachlässigen konnten, ohne die Fehlergränze der Beobachtungen zu überschreiten. Für die Zeit der Beobachtungen am 17. August 1857 giebt die Rechnung folgende Zenithdistanzen der Sonne:

um 10 ^h 54' a. m.	37° 35'
• 12 ^h 0'	35 13
• 12 45' p. m.	36 16

zu diesen Zeiten herrschende chemische Intensität
 enstrahlen läßt sich mit Formel 14) berechnen.
 alt sich in der Reihenfolge der angeführten Zei-

$$1,002 : 1,000 : 1,016$$

se Zahlen variiren nur äußerst wenig. Um indessen
 diese kleine Aenderung der Lichtstärke herbei-
 an sich schon unerheblichen Fehler nicht zu ver-
 gen, haben wir sämtliche Beobachtungen mit Hülfe
 el 14) auf die am Beobachtungstage um 12^h von
 e ausgeübte chemische Wirkung reducirt. Die
 erten Beobachtungen geben, wenn man aus den
 bestimmten Zahlen das Mittel nimmt, folgende

Vv. Z. ☉	Stelle des Sonnenspectrums.	relative chem. Wirkung.
10 ^h 54' a. m.	von $\frac{2}{3} GH$ bis J	52,7
10 58	von $\frac{1}{2} DE$ bis E	1,3
11 4	von C bis $\frac{1}{2} DE$	0,5

hin rascher und regelmäßiger abnimmt, als nach dem ultravioletten Ende hin.

Die Sonne, welche das Licht zu diesen Spectralversuchen lieferte, stand $35^{\circ} 13'$ vom Zenith entfernt. Denkt man sich die Atmosphäre überall von der Dichtigkeit, welche dem Drucke $0^m,76$ und 0° C. entspricht, so ist ihre senkrechte Höhe bei dem während unserer Versuche herrschenden Barometerstande von $0^m,7494$

$$\frac{0,7494}{0,000095084} = 7881 \text{ Meter.}$$

Die Weglänge aber, welche die zu den Versuchen benutzten Strahlen in dieser Atmosphäre durchliefen, ergibt sich zu

$$\frac{7881}{\cos 35^{\circ} 31'} = 9647 \text{ Meter.}$$

Wir haben bereits in einer unserer früheren Abhandlungen erwähnt, daß die Sonnenstrahlen, welche zu verschiedenen Tageszeiten eine und dieselbe Chlorschicht durchstrahlen, in ihren chemischen Wirkungen keineswegs auf gleiche Weise geschwächt werden. Diefs beweist, daß die Strahlen verschiedener chemischer Färbung in verschiedenem Grade von der Atmosphäre ausgelöscht werden. Die mitgetheilten Versuche können daher nur für das Sonnenlicht gelten, welches eine 9647^m dicke Luftschicht von 0° und $0,76$ durchstrahlt hat. Für Luftschichten von anderer Dicke muß das Verhältniß, welches zwischen der chemischen Wirksamkeit der verschiedenen Spectralfarben besteht, ein anderes werden. Man wird die Reihenfolge und den Grad der Verlöschbarkeit der chemischen Strahlen bestimmen können, wenn man die Beobachtungen, um die es sich hier handelt, während einer ganzen Tagesdauer von Stunde zu Stunde wiederholt. Die Ungunst der hiesigen klimatischen Verhältnisse, mit der wir in nicht wenig entmuthigender Weise zu kämpfen gehabt haben, hat uns bisher verhindert, auch diese Versuche noch anzustellen. Nur eine höchst unvollkommene Versuchsreihe können wir mittheilen, welche indessen hinlänglich zeigt, daß das Verhältniß, in

die chemischen Wirkungen der Spectralfarben zu stehen, schon merklich verändert wird, wenn sich der durchstrahlten Luftschicht von 9617" auf nur ändert.

Versuche wurden ebenfalls am 14. August 1837 kurzen Zeitraum von 9^h 41' bis 10^h 19' W. Z. ☉ und gaben auf die der Zeit von 10^h entsprechende anz der Sonne (42° 46') bezogen und in ähnlicher e die früheren Versuche reducirt, folgende Werthe, inem Lichtbündel von anderen Dimensionen aus- urden und daher mit den oben gegebenen Wer- ihren relativen Verhältnissen nach vergleichbar

II.	III.	IV.
9 ^h 41'	$\frac{1}{2} GH$ bis J	11,5
9 48	N_1 bis R_1	10,1
9 54	$\frac{1}{10} R_1 S$ bis $\frac{1}{4} ST$	2,4
9 59	$\frac{1}{4} ST$ bis U	0,0
10 4	G bis $\frac{1}{4} GH$	13,0

anne der Klasse von Fixsternen beizuzählen ist, welche in periodischen Lichtphasen erglänzen, so wird es vielleicht zu unerwarteten Aufschlüssen über die räthselhaften Vorgänge auf der Sonnenoberfläche führen können, wenn man die gemischten Eigenschaften ihrer homogenen Strahlen während der fleckenreichen und fleckenlosen Perioden vergleicht. Ob sich indessen die Gröfse der atmosphärischen Extinction wird mit solcher Schärfe ermitteln lassen, dafs man neben den Sonnenflecken möglicher Weise noch vorhandener Lichtwechsel erkennbar würde, darüber könnte endlich nur eine Reihe von Versuchen entscheiden, welche die Kräfte einzelner Beobachter übersteigen.

II. *Ueber die Verbindungen des Unterniobs; von Heinr. Rose.*

Unterniob nenne ich diejenige allotropische Modification des Niobs, die mit Sauerstoff sich zu einer metallischen Säure, der Unterniobsäure, verbindet, in welcher weniger Sauerstoff als in der Niobsäure enthalten ist. Diese Säure kann auf keine Weise durch irgend ein Mittel der Oxydation in Niobsäure verwandelt werden. Nur mittelbar kann diese Umänderung auf die Weise erfolgen, dafs man die Unterniobsäure in Niobchlorid verwandelt, aus welchem man durch Zersetzung vermittelst Wassers Niobsäure erhalten kann.

Mit dem Chlor, Fluor und Schwefel bildet das Unterniob Verbindungen, welche der Unterniobsäure analog zusammengesetzt sind, und sich durch diese verschiedene Zusammensetzung wesentlich von den Verbindungen des Niobs unterscheiden. Auch diese können auf keine Weise unmittelbar in die entsprechenden Niobverbindungen verwandelt werden. Von besonderer Wichtigkeit ist die Verbin-

Unterniobs mit dem Schwefel, welche durch
ch in Unterniobsäure verwandelt, während das
iob dadurch Niobsäure liefert.

Einem anderen Metalle kennen wir solche ver-
allotropische Modificationen, die in den verschie-
denen Verbindungen ihre Allotropie so festhalten. Die bei-
den Modificationen des Niobs verhalten sich
in ihren Verbindungen vollkommen
verschiedene Metalle. Es scheint mir dieser Ge-
samtzustand von Wichtigkeit zu seyn, und es ist viel-
leicht, daß, wie ich schon früher geäußert habe,
1 Fragen von Bedeutung beantwortet werden

Unterniobchlorid

Wie ich jetzt das weiße Chlorid des Niobs, dem
den Namen Niobchlorid beigelegt und das ich
in ersten Untersuchungen über das Niob gemein-
lich mit dem gelben Chlorid erhalten hatte, bis es
lang es ohne dasselbe oder mit nur sehr kleinen

Das Chlorid wurde zu den analytischen Untersuchungen in Glasröhren gebracht, die an beiden Seiten zugeschmolzen wurden, und dann gerade so behandelt wie das Tantalchlorid¹⁾. Es wurde darauf durch Wasser vollständig in Chlorwasserstoffsäure und in Unterniobsäure zersetzt. Es bildet sich zwar ein milchichtes Gemenge; aber beim Aufkochen scheidet sich die Unterniobsäure als geronnene Flocken, ähnlich dem Chlorsilber aus, läßt sich sehr gut klar abfiltriren und auswaschen. Die abfiltrirte Flüssigkeit enthält keine Spur von Unterniobsäure. Hat man zu der Zersetzung des Chlorids ziemlich viel Wasser angewandt, so geht durch das einmalige Aufkochen keine Chlorwasserstoffsäure verloren; sie findet sich vollständig in der von der Unterniobsäure abfiltrirten Flüssigkeit, und der Chlorgehalt kann in derselben auf die gewöhnliche Weise durch salpetersaures Silberoxyd bestimmt werden. Die Untersuchung des Unterniobchlorids hat daher bei weitem weniger Schwierigkeiten, als die des Niobchlorids, und sie giebt daher mehr übereinstimmende Resultate, wenn man nur darauf geachtet hat, daß das Chlorid vollständig in einer Atmosphäre von Chlorgas ohne Rückstand flüchtig gewesen ist.

Die Resultate der verschiedenen Analysen des Unterniobchlorids, welche zu sehr verschiedenen Zeiten ausgeführt worden sind, sind folgende:

Zahl der Versuche	Gewicht des angewandten Unterniobchlorids in Grammen	Gewicht des erhaltenen Chlorsilbers in Grammen	Mengen des berechneten Chlors und der erhaltenen Unterniobsäure aus 100 Theilen des Chlorids		Ueberschuß bei der Analyse von 100 Th des Chlorids	Die dem erhaltenen Chlor äquivalente Menge von Sauerstoff
			Chlor	Unterniobsäure		
I	1,630	3,300	48,28	62,25	10,53	10,89
II	1,053	2,038	47,86	62,01	9,87	10,80
III	2,256	4,324	47,38	62,72	10,10	10,69
IV	1,110	2,210	49,19	61,62	10,81	11,10
V	1,972	3,822	47,92	61,11	9,03	10,81
VI	1,243	2,438	48,49	62,27	10,76	10,94
VII	2,852	5,6145	48,67	61,99	10,66	10,98
VIII	1,642	3,169	47,71	62,06	9,80	10,78
IX	1,886	3,714	48,67	61,77	10,44	10,98
X	0,986	1,910	47,87	60,55	8,42	10,88

1) P. 55. Ann. Bd 99, S. 78.

Das Mittel aus den zehn Versuchen ist:

48,21 Chlor

61,83 Unterniobsäure.

Das Chlorid von den sieben ersten Versuchen war aus der Säure des Columbits von Bodenmais bereitet, das von dem achten und neunten Versuch aus dem von Nordamerika, und das vom zehnten Versuch aus dem Samarskit vom Ural erhalten worden.

Die Resultate der verschiedenen Analysen stimmen auf ähnliche Weise überein, wie die des Tantalchlorids, und besser als die des Niobchlorids, da bei der Analyse des Tantalchlorids und des Unterniobchlorids nicht die Schwierigkeiten stattfinden, wie bei der des Niobchlorids. Es ist aber das Unterniobchlorid keine vollkommen reine Chlorverbindung; es ist möglich, darin einen geringen Sauerstoffgehalt nachzuweisen, selbst auch bei einem Chlorür, das mit der allergrößten Aufmerksamkeit dargestellt worden ist.

Wenn man Tantal- und Niobchlorid in einer Atmosphäre von Schwefelwasserstoffgas erhitzt, so verwandeln sich dieselben in Schwefelmetalle unter Entwicklung von Chlorwasserstoffgas; aber, wenn jene Chloride gut bereitet sind, so kann man bei dieser Zersetzung nicht eine Spur von erzeugtem Wasser bemerken.

Wird indessen Unterniobchlorid auf dieselbe Weise behandelt, so bildet sich immer etwas Wasser. Ich werde später die Resultate dieser Untersuchungen angeben, und bemerke nur hier, daß man durch dieselben die Menge des Sauerstoffs im Chlorür bestimmen kann, indessen doch selbst nicht einmal annähernd da bei den Versuchen viele Fehlerquellen nicht leicht zu vermeiden sind.

Erhitzt man Unterniobchlorid in einer Atmosphäre von Schwefelkohlenstoffdampf, so wird es sogleich schwarz und es bildet sich etwas Unterschweifelnio, während wie schon früher bemerkt worden, Tantal- und Niobchlorid durch Schwefelkohlenstoffdampf nicht zersetzt werden. Aber es verflüchtigt sich weißes Unterniobchlorid mit den Dämpfen des Schwefelkohlenstoffs, während Unterschweifelnio zu

rückbleibt. Es ist dies ein Beweis, daß es ein sauerstoff-freies Unterniobchlorid giebt.

Wir werden weiter unten sehen, daß der Sauerstoff der Unterniobsäure, welche durch Zersetzung des Unterniobchlorids mittelst Wasser entsteht, sich zu dem der Niobsäure wie 3 : 4 verhält. Legen wir das aus dem Niobchlorid abgeleitete Atomgewicht des Niobs zum Grunde, so würde das sauerstofffreie Unterniobchlorid bestehen aus:

Niob	47,86
Chlor	52,14
	10,000

und seine Zusammensetzung würde durch $Nb + 3Cl$ ausgedrückt werden.

Das Unterniobchlorid löst sich durch langes Stehen unter schwacher Entwicklung von Chlorwasserstoffgas in concentrirter Schwefelsäure zu einer etwas trüben Auflösung auf. Erhitzt man, so ist die Entwicklung von Chlorwasserstoffgas bedeutend, und die Lösung wird ganz klar. Beide Lösungen, die trübe und die klare, geben, mit Wasser von gewöhnlicher Temperatur verdünnt, eine klare Auflösung, die aber durchs Kochen sich trübt; die Unterniobsäure wird dadurch von der Lösung fast vollkommen gefällt. In der klaren nicht erhitzten Lösung fällt Ammoniak die Unterniobsäure und zwar vollkommen. Kalihydratlösung giebt darin einen geringen Niederschlag, der aber in einem Ueberschuß des Fällungsmittels löslich ist; die Lösung wird besonders nach einiger Zeit vollständig klar. Durch kohlensaure Kalilösung entsteht darin eine Fällung, die aber ebenfalls in einem Ueberschuß des Fällungsmittels ganz auflöslich ist; die Lösung wird aber erst nach einiger Zeit klar. Auch durch kohlensaure Natronlösung findet eine Lösung, und durch einen Ueberschuß derselben findet keine Fällung statt. Wird zu der klaren mit Wasser verdünnten Lösung des Unterniobchlorids in concentrirter Schwefelsäure Chlorwasserstoffsäure gesetzt, so entsteht durch dieselbe keine Fällung, wohl aber wenn das Ganze gekocht wird, wodurch denn die Unterniobsäure fast gänzlich gefällt wird.

Das Unterniobchlorid löst sich nicht in Chlorwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temperatur, und gerinnt damit nicht zu einer Gallerte. Wird das Ganze mit Wasser übergossen, so bleibt die Unterniobsäure ungelöst und die filtrirte Flüssigkeit enthält sehr wenig von derselben. Wird hingegen das Unterniobchlorid mit Chlorwasserstoffsäure gekocht, so wird es zwar ebenfalls nicht von derselben aufgelöst, gerinnt auch nicht zu einer Gallerte, aber bei der Verdünnung mit Wasser löst sich alles auf, und die Unterniobsäure wird von der Auflösung selbst nicht durchs Kochen gefällt. Wird aber zu derselben Schwefelsäure gesetzt, so erfolgt schon bei gewöhnlicher Temperatur eine Trübung, und durchs Kochen wird alle Unterniobsäure gefällt.

Das Unterniobchlorid wird schon bei gewöhnlicher Temperatur von einer Lösung von Kalihydrat vollständig gelöst und auch von einer Lösung von kohlensaurem Kali, wenn es damit gekocht wird. In dem Unterniobchlorid muß die Unterniobsäure mit dem Unterniobchloride chemisch verbunden seyn, da die Saure wasserfrei darin enthalten seyn muß und sich dennoch in Kalihydrat auflöst, was bei der wasserfreien Unterniobsäure nicht der Fall ist, welche aber freilich im wasserfreien Zustande nur durchs Glühen zu erhalten ist.

In einer Atmosphäre von trockenem Wasserstoffgas wird das Unterniobchlorid weder bei gewöhnlicher Temperatur noch durchs Erhitzen verändert. Es verflüchtigt sich darin, wie im Chlorgase.

Auch andere reducirende Gasarten reduciren das Unterniobchlorid nicht. Kohlenoxydgas und Schwefelwasserstoffgas verändern es weder bei gewöhnlicher noch bei erhöhter Temperatur.

In Alkohol löst sich das Unterniobchlorid auf, bis zur Menge der in demselben enthaltene Unterniobsäure. Wird letztere mit Wasser übergossen, so gelatinirt sie nicht. Bei der Lösung des Chlorids in wasserfreiem Alkohol findet eine Temperatur Erhöhung statt. Destillirt man die Lösung, so erstarrt der Rückstand in der Retorte zu einer festen durch

scheinenden Masse, die wohl eine Verbindung der Unterniobsäure mit Aethyloxyd seyn mag. Durch dieses Erstarren des Rückstands in der Retorte unterscheidet sich derselbe von dem Rückstand der alkoholischen Lösung des Niobchlorids. In Wasser löst sich die erstarrte Masse auf; aber es bleiben lange gelatinöse Klumpen ungelöst.

Fügt man zu der alkoholischen Lösung des Unterniobchlorids Schwefelsäure, so erhält man keine Fällung, selbst wenn auch das Ganze erhitzt wird. Destillirt man, so entwickelt sich erst ziemlich spät Chlorwasserstoffgas und darauf Aethyloxyd; dann aber verkohlt sich die Masse in der Retorte. Sie wurde so lange erhitzt, bis keine brennbaren Gase sich mehr entwickelten, wobei sie zuletzt sehr stark schäumte. Wird diese schwarze Masse mit Wasser übergossen, so enthält die filtrirte Lösung noch sehr viel Unterniobsäure.

In die alkoholische Lösung des Unterniobchlorids wurde in einer tubulirten Retorte Schwefelwasserstoffgas geleitet, in der Absicht, um vielleicht eine blaue Verbindung zu erzeugen. Bei gewöhnlicher Temperatur wurde dadurch gar keine Veränderung erzeugt, und auch dann nicht, wenn während des Kochens der Flüssigkeit die schwefelichte Säure fortwährend hindurch geleitet wurde. Wurde der Alkohol abdestillirt, so blieb eine salzartige sehr wenig bräunlich gefärbte Masse zurück, die an der Luft erhitzt sich stark blähte, und wie ein schwefelweinsaures Salz brannte. Durch Wasser wurde aus ihr viel Unterniobsäure ausgezogen, die sich aber aus der filtrirten Flüssigkeit von selbst gallertartig ausschied. Die Lösung enthielt viel Chlorwasserstoffsäure aber keine Schwefelsäure.

*Ueber die Klangfarbe der Vocale;
von H. Helmholtz;*

(vom Hrn. Verf. aus den Gelehrte Anzeig. d. k. bayerisch.
Acad. d. Wiss.)

kalischer Ton wird hervorgebracht durch eine in
und hinreichend kleinen Zeitabschnitten sich in
Weise wiederholende periodische Bewegung der
erhalb jeder einzelnen Schwingungsperiode bleibt
gung dabei ganz willkürlich, wenn nur dieselbe
, welche innerhalb der ersten Periode stattgefunden
en folgenden Perioden ebenso wiederkehrt.
Die Lufttheilchen während einer jeden Schwingungs-
ch genau in derselben Weise einmal hin und her
wie der Schwerpunkt eines Pendels bei einer sehr
schwingung thut, so hören wir nur einen einfachen

Töne der Stimmgabel nicht im Einklang mit den höheren Tönen der Resonanzröhre sind, und deshalb, durch die Resonanzröhre nicht verstärkt, unhörbar bleiben.

Wenn aber die Luftbewegung während einer Schwingungsperiode nicht dem einfachen Gesetze der Pendelbewegung folgt, sondern einem beliebigen anderen Gesetze, so hört man bei gehörig gerichteter Aufmerksamkeit der Regel nach mehrere Töne, selbst wenn die Luftbewegung nur von einem einzigen tönenden Körper hervorgebracht wird. Nun kann nach dem bekannten Theorem von Fourier eine jede periodische Bewegung der Luft mathematisch ausgedrückt werden durch eine Summe von Gliedern, deren jedes von der Form $A \sin(2\pi mt + c)$ ist, und also einer einfachen pendelartigen Schwingung der Lufttheilchen entspricht. In diesem Ausdrucke sind A und c abhängig vom Werthe von m , und m durchläuft die Werthe $n, 2n, 3n, 4n$ u. s. w., wo n wieder wie früher die Zahl der einfachen Perioden in der Sekunde bedeutet.

In allen solchen Fällen nun, wo die Form der Bewegung des tönenden Körpers theoretisch vollständig gefunden werden kann, und wo man sich diese Bewegung mathematisch als eine Summe von solchen Sinusgliedern dargestellt hat, hört das Ohr bei gehöriger Aufmerksamkeit in der That die Töne von $n, 2n, 3n$ u. s. w. Schwingungen, obgleich es in allen den Fällen, wo eine solche Luftbewegung nicht wirklich von verschiedenen Tonquellen her hervorgerufen ist, eben nur eine mathematische Fiction ist, daß eine Anzahl von einfachen pendelartigen Schwingungen der Lufttheilchen neben einander existiren.

Die Allgemeinheit dieser Wahrnehmung veranlafte das berühmte frühere Mitglied dieser Akademie G. S. Ohm es als Definition des einfachen Tones aufzustellen, daß ein solcher nur hervorgebracht werde durch eine einfache pendelartige Luftbewegung von der Form $A \sin(2\pi mt + c)$. Diese Definition des Tons von Ohm wurde von Seebeck heftig angegriffen, welcher behauptete, daß die Definition zu eng sey, und daß die Empfindung eines einzigen Tons

auch durch Luftbewegungen hervorgerufen werden können, welche beträchtlich von der Form der einfachen pendelartigen Schwingung abweichen. Ich kann hier nicht auf eine vollständige Widerlegung der Einwürfe von Seebeck eingehen, und behalte mir vor bei einer anderen Gelegenheit darauf zurückzukommen. Ich bemerke nur, daß seine Einwürfe wesentlich auf der Schwierigkeit beruhen, die man in vielen Fällen findet, die höheren Töne wahrzunehmen. In der That muß man hier wie bei allen Sinneswahrnehmungen zweierlei von einander trennen, nämlich die unmittelbare körperliche Empfindung des Hörnerven, und die Vorstellung, welche in Folge davon durch psychische Prozesse entsteht, und in welcher auf das Vorhandenseyn eines bestimmten tönenden Körpers geschlossen wird. In der unmittelbaren Empfindung werden allerdings die einzelnen vorhandenen einfachen Töne bei gehörig angespannter Aufmerksamkeit immer von einander getrennt, während sie in der Vorstellung zusammenfließen in den sinnlichen Eindruck, den der Ton eines bestimmten tönenden Körpers auf unser Ohr macht, und es gehört meist eine künstliche Unterstützung der Aufmerksamkeit dazu, um die einzelnen Elemente der zusammengesetzten Empfindung von einander zu scheiden, ebenso wie es z. B. besondere Beobachtungsmethoden erfordert, um sich zu überzeugen, daß die Anschauung der Körperlichkeit eines betrachteten Gegenstandes auf der Verschmelzung zweier verschiedener Bilder desselben in beiden Augen beruhe.

Ich habe deshalb auch früher schon vorgeschlagen, die ganze zusammengesetzte Empfindung, wie sie die von einem einzelnen tönenden Körper ausgehende Luftbewegung erregt, mit dem Namen *Klang* zu bezeichnen, den Namen des Tones aber zu beschränken auf die einfache Empfindung, wie sie durch eine einfache pendelartige Luftbewegung hervorgerufen wird. Die Empfindung eines Klanges ist demnach in der Regel aus der Empfindung mehrerer einfacher Töne zusammengesetzt. Läßt man Alles, was Seebeck in dem Streite mit Ohm behauptet hat, vom Klange gelten, und

was Ohm behauptet hat, vom Tone, so sind beide ausgezeichnete Akustiker mit ihren Behauptungen im Rechte, und beide Behauptungen können ungestört neben einander bestehen.

Diese Bezeichnung wollen wir im Folgenden beibehalten, und dabei festsetzen, daß unter Tonhöhe eines Klanges die Höhe des tiefsten darin enthaltenen einfachen Tones von n Schwingungen, seines *Grundtons* oder *ersten Tons* verstanden werde, während wir die übrigen als Obertöne bezeichnen. Den Ton von $2n$ Schwingungen, die höhere Octave des vorigen bezeichne ich als *zweiten Ton*, den von $3n$ Schwingungen als *dritten Ton* u. s. w.

Ich bin nun daran gegangen die Consequenzen des Ohm'schen Satzes für die Lehre von der Klangfarbe zu untersuchen, und danke der Gnade Sr. Maj. des Königs von Bayern die Geldmittel zur Anschaffung der Apparate für diese Untersuchung. In physikalischer Beziehung war man längst zu der Erkenntniß gelangt, daß dem, was unser Ohr als verschiedene Klangfarbe unterscheidet, die verschiedene Form der Luftwellen innerhalb jeder einzelnen Schwingungsperiode entspräche; aber freilich beruhte dieser Satz nur darauf, daß keine andere Möglichkeit übrig blieb, die Verschiedenheiten der Klangfarbe zu erklären, und bedurfte noch der experimentellen Bestätigung, die durch meine Versuche nun gegeben werden kann. In physiologischer Beziehung liefs sich aus Ohm's Sätze noch eine weitere Consequenz ziehen.

Da nämlich alle Schwingungen die nicht der einfachen pendelartigen Bewegung entsprechen, in der Empfindung des Oüres zerlegt werden in eine gewisse Zahl einfacher Töne, so müssen Klänge von verschiedener Klangfarbe und gleicher Höhe des Grundtons für das Ohr durch verschiedene Stärke der harmonischen Obertöne verschieden seyn. Wenn wir nun absehen von der verschiedenen Weise, wie die Klänge verschiedener Instrumente und Stimmen anheben oder ausklingen, ferner von den mancherlei sausenden, kratzenden, knarrenden, unregelmäßigen Geräuschen, welche viele davon begleiten, und die nicht eigentlich zu dem ma-

1 Theile des Tones zu rechnen sind, und den Theil
 2 farbe, der eben nicht von den genannten Neben-
 3 abhängt, die *musikalische Klangfarbe* des Tons
 4 war die aufzustellende Frage: *Unterscheidet sich*
 5 *musikalische Klangfarbe nur durch die verschiedeno*
 6 *darin enthaltenden Nebentöne?*

man eine Wellenform aus den in ihr enthaltenen
 Wellen zusammengesetzt, so kommt es nicht nur
 daß die letzteren die richtige Schwingungsweite
 ndern auch darauf, daß die *Phasenunterschiede*
 ihnen und dem Grundtone richtig gewählt werden
 können ganz verschiedene Wellenformen, wenn
 7elle eines Grundtones und seiner ersten höheren
 zusammensetzen, je nachdem wir das Verdichtungs-
 des Grundtons mit dem der Octave zusammen-
 en, oder etwa mit dem Verdichtungsminimum der
 ler mit irgend einer dazwischen liegenden Phase
 e, und es concentrirte sich nur jene Frage in

schen den Schenkeln eines kleinen hufeisenförmig gebogenen Elektromagnets befestigt, und mit einer abgestimmten Resonanzröhre verbunden. Die Oeffnungen der Resonanzröhren sind mit beweglichen Deckeln versehen, welche durch Fäden, deren Enden an einer kleinen Claviatur befestigt sind, fortgezogen werden können. Die Stimmgabeln werden in Bewegung gesetzt durch intermittirende elektrische Ströme, die nach dem Princip des Neef'schen Hammers erzeugt werden, und deren Zahl in der Sekunde gleich ist der Schwingungszahl der tiefsten Gabel, nämlich 112. Die Einrichtungen sind so getroffen, — ich hatte dabei mit ziemlich bedeutenden Schwierigkeiten zu kämpfen — daß man, nachdem der Apparat in Gang gesetzt ist, kaum ein leises Summen von den Gabeln hört, so lange die Resonanzröhren alle geschlossen sind; sobald man aber mittels der Claviatur eine oder einige der Resonanzröhren öffnet, treten die betreffenden Töne kräftig hervor. Die Stärke der Töne, welche man angeben will, kann man leicht reguliren, indem man die betreffenden Röhren mehr oder weniger vollständig öffnet.

Ich verfuhr nun so, daß ich erst die zwei tiefsten Töne allein combinirte, dann den dritten und allmählich immer mehrere hinzunahm, und die entstandenen Klänge mit der Stimme nachzuahmen suchte. So lernte ich allmählich die verschiedenen Vorakklänge mehr oder weniger vollständig nachbilden, und zwar ziemlich gut und deutlich U, O, Oe, E, etwas weniger gut J, Ue, bei welchen das Sausen der Luft in der Mundhöhle, auf dessen verschiedenen Charakter bei den Vocalen Donder's aufmerksam gemacht hat, verhältnißmäßig am lautesten ist, und weniger gut auch A, und Ae, weil bei diesen eine sehr große Anzahl von Tönen zusammenwirken muß, die sich nicht alle einzeln so vollständig in ihrer Stärke beherrschen lassen, ja beim A sogar noch eine Reihe höherer Töne hinzutreten mußte, für welche ich keine Gabeln mehr hatte.

Ueberhaupt ist zu bemerken, daß die mittels Stimmgabeln zusammengesetzten Vocallöne den gesungenen Tönen

lichen Stimme ähnlicher waren als den gesprochenen. Bei dem trockenem Klange der gewöhnlichen Sprechweise hört man eine andere Art der Intonation, wobei der Grundton viel schwächer zum Vorschein kommt, als bei dem Singen, wo der Grundton stärker hervortritt, und die Nebentöne und die Geräusche; dadurch eben werden die Unterschiede der Klangfarbe viel deutlicher. Am ähnlichsten sind die zusammengesetzten Vocale denen, welche auf dem Singen nachklingen, wenn man einen der Vocale singt.

Folgende waren meine Resultate nun folgende: Der einfache Grundton hat verglichen mit den zusammengesetzten Klängen die Klangfarbe des U. Noch etwas wird der Vocal, wenn der Grundton ganz schwach wird, begleitet.

Entsteht, wenn der Grundton kräftig von der Octave begleitet wird. Eine ganz schwache Be-

welche charakteristisch werden. Man kann den zweiten Ton ganz weglassen, den dritten schwach angeben, dann aber die höheren Töne hervortreten lassen, soweit es die Stärke der Gabeltöne erlaubt, die aber für diese höchsten Töne überhaupt bei der angegebenen Erregungsweise gering ist. Beim Ae kommt es namentlich auf den vierten und fünften Ton an, beim A auf den fünften bis siebenten. Wenn man bei A den dritten Ton ganz weglässt, bekommt es einen nasalen Klang.

Uebrigens muß ich bemerken, daß die angegebenen Verhältnisse zwischen Grundton und Obertönen zunächst nur zu beziehen sind auf die Tonhöhe meiner Gabeln. Der Grundton B entspricht etwa der Tonhöhe, in welcher mäßig tiefe Männerstimmen zu sprechen pflegen. Ich habe meine Untersuchungen über die Vocale in höheren Tonlagen noch nicht abzuschließen Zeit gehabt, mit den Gabeln liefsich die Untersuchung darüber nicht viel weiter führen, weil nur die höheren Töne fehlten. Wählte ich das b, welches bisher zweiter Ton war, als Grundton, so hatte ich nur drei dazu passende Nebentöne. Mit diesen liefsen sich U, O, Oe, E, Ue und J nach der gegebenen Regel herstellen, nur unvollkommen wegen Mangels der höheren Töne A und Ae, so daß auch hier dasselbe Verhältniß der Nebentöne zum Grundtone entscheidend für den Vocalcharakter zu seyn schien, wie in der tieferen Lage. Es entspricht diese höhere Lage ungefähr der, in welcher Altstimmen zu sprechen pflegen.

Dagegen habe ich die Untersuchung weiter geführt durch directe Beobachtung der menschlichen Stimme mittels eines besonderen Hilfsmittels, welches auch den ganz Ungeübten in den Stand setzt, die Obertöne jedes musikalischen Tons herauszuhören, was bisher eine Aufgabe war, die nur durch andauernde Uebung und mit großer Anstrengung der Aufmerksamkeit gelöst werden konnte. Ich benutze dazu nämlich eigenthümliche Resonatoren, die an das Ohr selbst angesetzt werden. Die beste Form dieser Resonatoren sind Glaskugeln mit zwei Oeffnungen, von denen die eine in

z kurzen trichterförmigen Hals ausläuft, dessen
 den Gehörgang einpaßt. Bewaffnet man ein Ohr
 n solchen Resonator; während man das andere
 so hört man die meisten äußeren Töne nur sehr
 denjenigen aber, der dem eigenen Tone der
 (diese in Verbindung mit dem Gehörgange ge-
 entspricht, in außerordentlicher Stärke; in der-
 ärke treten nun auch diejenigen Obertöne auf-
 auf, welche dem Tone der Glaskugel entspre-
 zt man z. B. eine Kugel an das Ohr, deren Ton
 d singt auf *B*, dessen dritter Ton jenes *f*, ist,
 e, so hört man bei *u*, *i*, *ü*, *a*, *ä* nur schwach den
 Kugel, während er bei *o* und *ö* sich stark her-
 und bei *e* gewaltig in das Ohr hineinschmettert.
 solcher Resonatoren werden eine Menge akusti-
 nomene, die objectiven Combinationstöne, die
 und ihre Schwebungen, die sonst schwer zu un-
 waren, außerordentlich leicht zugänglich. Die

hörbare Obertöne da sind, als meine Gabeln reichen. Es resonirte bei dem Vocal A gesungen auf *F*, noch eine Kugel merklich, welche auf *es*, abgestimmt war, welcher Ton 14mal so viel Schwingungen macht als jenes *F*.

Was nun die Einwirkung der Phasenunterschiede betrifft, so hat sich eine solche bei meinen Versuchen nicht gezeigt. Die Schwingungsphasen der Stimmgabeln habe ich nach der optischen Methode von Lissajou controliren können. Man kann erstens durch Umkehrung der elektrischen Ströme in dem Elektromagnet einer jeden einzelnen Gabel deren Schwingung um eine halbe Undulation verändern, so daß Maximum und Minimum ihrer Abweichung mit einander vertauscht werden, und man kann ferner durch etwas aufgeklebtes Wachs die Gabeln ein wenig verstimmen, dann wird ihre Schwingung schwächer, und die Phasen verschieben sich desto mehr, je größer die Verstimmung ist, bis zur Gränze einer Viertel Undulation. Noch leichter auszuführen ist die Veränderung der Phasen der schwächeren Töne, wenn man sie bald durch größere Entfernung der Resonanzröhren schwächt, wobei die Phase der Luftschwingung nicht verändert wird, bald durch unvollständige Oeffnung der Resonanzröhren, wobei eine Veränderung der Phasen der Luftwellen eintritt, wie aus den Resultaten einer theoretischen Arbeit über die Schallschwingungen hervorgeht, die gegenwärtig in Crelle's Journal für Mathematik gedruckt wird. Alle die Phasenänderungen, welche auf solche Weise hervorgebracht werden können, verändern nicht die Klangfarbe, wenn die Stärke der Töne dieselbe bleibt, so daß also die früher gestellte Frage im Allgemeinen dahin beantwortet wird, daß *die musikalische Klangfarbe nur abhängt von der Anwesenheit und Stärke der Nebentöne, die in dem Klange enthalten sind, nicht von ihren Phasenunterschieden.*

Indessen muß ich gleich bemerken, daß scheinbare Ausnahmen vorkommen. Es können sich bei hinreichend starken Tönen Combinationstöne einmischen, die je nach den Phasenunterschieden die primären Töne theils schwächen,

erstärken, so daß dadurch auch Unterschiede eintreten. Hier glaube ich aber neben den Erfahrungen die Erklärung festhalten zu können. Der Klangunterschied eben nur von dem Unterschied der Stärke bedingt ist, welcher letztere aber unter Umständen vom Phasenunterschiede abhängt. Ich möchte ich den ausgesprochenen Satz wenigstens noch einschränken auf die unteren, in der Reihe stammanderliegenden Nebentöne bis etwa zum 4ten. Die höheren Nebentöne geben Dissonanzen an und Schwebungen; und wenn nun eine Menge schwebender Tonpaare zusammenwirken, wird die Empfindung wahrscheinlich nicht gleichgültig seyn. Wenn alle dieser Schwebungen zusammenfallen. Das hängt aber von den Phasenunterschieden ab. Ich halte ich es auch für wahrscheinlich, daß aus einer Reihe dissonanter Obertöne das bildet, was wir als ein weitendes Geräusch hört, und was wir schon

IV. *Ueber das Gefüge der Steinmeteoriten;
vom Freiherrn von Reichenbach.*

XI.

Die Meteoriten haben vor jedem anderen naturwissenschaftlichen Gegenstande das Eigene voraus, daß sie uns immer zunächst zum Ursprunge und Anfange der Welt zurückführen; überall drängt sich die Frage auf: wie sind sie entstanden? und wenn wir zur Auflösung dieses vielseitigen Problems uns anschicken, so müssen wir immer damit beginnen, die Art ihres Baues, sowohl in seiner äußeren Erscheinung als in der Anordnung seiner innern Einrichtung, zum Vorwurfe unserer Untersuchung zu machen.

Es hat nicht an Leuten gefehlt, welche dem ganzen Körper aller Meteoriten eine gleiche Krystallgestalt beilegen wollten; so meinte v. Schreibers in jedem Aërolithen, Stein oder Eisen, eine vierseitige Pyramide zu sehen. Diefes ist ein Misverstehen des Grundgesetzes der Krystallisation, nach welchem nur homogene lose Molekeln zum Krystallisiren sich anschicken können, nicht aber ein Gemenge von fast allen möglichen Substanzen, die einzeln für sich schon fest sind und Krystalle aus allen Systemen ausmachen. Wie kann man auf den Gedanken kommen, eine Breccie bilde einen Krystall, und zwar jedesmal eine vierseitige Pyramide!

Von den Eisenmeteoriten zeigen viele sich im Innern anscheinend formlos, so *Tucuman, Senegal, Smithland, Babbs-wohl* etc. Andere zeigen in scheinbar formloser Grundmasse eingelagerte feine krystallinische Gebilde, wie *Cap, Rasgata, Kamtschatka, Sali-River* u. a. Wieder andere zeigen ein durchaus krystallinisches Gefüge eigener und verschiedener Art, das wir auf nicht meteorischen Metallmassen bei weitem nirgends vorfinden. wie *Schwetz, Arra, Zacatecas, Lenarto, Cosby* u. s. w. Ganz von anderer Art ist das

der Steinmeteoriten, von welchem ich hier zu reden wünsche.

Wenn ich die Meteorsteine auf dem Bruche hin schaue, so finde ich eine eigenthümliche Anordnung ihrer kleinsten sichtbaren Partikeln. In keinem terrestrischen Steine gewahren kann ich zunächst ganz feine, schwach angedeutete Linien, die sich die nähern Bestandtheile der Steine parallel neben einander fortlaufen. Man sieht sie nicht gleich, und nicht ganz leicht; es ist nöthig, die Steine sehr genau anschauen, bis man die parallel, welcher ihre ganze Masse unterliegt, erkennt. Ich habe die erste Wahrnehmung davon gemacht, traue aber meinen Augen selbst nicht recht. Ich drehte den *Chateau-Renard*, hin und her, und immer kamen deutungen von paralleler Anordnung der Bestandtheile wieder ins Auge. Noch immer würde ich über die Richtigkeit meiner Beobachtung

die Bedingung, ohne welche man die Linien nicht erkennt und nicht findet. Auch nicht bei jeder Beleuchtung sind sie deutlich; sehr helles Licht ist nicht zuträglich; häufig thut man gut, sich mehr oder minder in den Grund des Zimmers, in einige Dürsterheit zurückzuziehen und die Steine in verschiedene Richtungen zu bringen, wo dann die Punkt-reihen aus welchen die Linien bestehen, besser zum Vor-schein kommen als bei stärkerer Helle. Ohne eine Zeich-nung ist dieß nur schwer verständlich, ich füge daher eine solche hier Fig. 24 u. 25 Taf. II bei. Sie zeigten das Aussehen der Bruchflächen eines Steinmeteoriten. Diese Linien oder Reihen sind nicht oft gerade, sondern meist gebogen, hin und her schwankend, krümlig, der feinem oder gröbern Materie, woraus der Stein besteht, sich an-schmiegend und theilweise sie selbst ausmachend. Der Ab-stand der einen von der anderen wechselt von einem Vier-tel-Millimeter bis zu 1½ Millimetern ungefähr. Bei feinkör-nigen Steinen ist er geringer, bei grobem Korne größer. Wären die körnigen Gemengtheile eines Aërolithen alle gleich groß, so würden ohne Zweifel die Linien einen leicht in die Augen fallenden Parallelismus befolgen. Allein die Verschiedenheit in der Größe der conglomerirten Körper-chen, aus denen ein Meteorit besteht, stört alle Augenblicke den Parallelismus, der dem Bildungstrieb desselben zu Grunde liegt, verwirft die Richtung der Linien, krümmt sie auf- und abwärts, und scheint nicht selten sie zu unter-brechen. Das Auge hat dann Mühe sich zurecht zu finden, und den abgerissenen Faden wieder aufzufassen.

Am deutlichsten sieht man die schichtenartig parallele Aufreihung der Substanz eines Meteoriten in dem Steine von *Renazzo*. Dort sind es der nähern Bestandtheile nur wenige. Es ist eine schwarze Grundmasse in welche weißse, mohnsamgroße rundliche Körner von Olivin eingebettet sind. Auf den ersten Blick kann man erkennen, daß die weißen Punkte reihenweise geordnet sind, und daß diese Reihen Schichten angehören, die mit einem gewissen Grade von Parallelismus übereinander gelegt sind, zwischen jeder

die Lage von schwarzer Grundmasse. Man hat nur mit zwei Körpern zu thun, wovon der eine der andere schwarz ist; da findet sich das Auge leicht. Wären die weissen Olivinkörner alle von derselben Grösse, so würde der Stein ein völlig bandartig Ansehen im Bruche darbieten; der Unterschied der Grösse ist aber stark genug, um die Reihen zu verzerren. Der Parallelismus und die Schichtung zu beeinträchtigen, das Auge an vielen Stellen unkenntlich zu machen, ist die Aufgabe des Beschauer zur Aufsuchung des Zusammenhanges.

Der feinste grofskörnige Luftstein ist der von *Timochin*, *Timochinsk* genannt. Dennoch ist der Parallelismus seiner Schichtung unschwer zu erkennen. Unter den feineren zeichnet sich *Killeter* durch sehr deutliche Schichtung aus. Auch *Tipperari* gehört hieher. Besonders prägt sich bei den weifslichen feinkörnigen Steinen aus, wie *Milena*, *Oesel*, *Csartorya* gehören. Einer der

isen Kügelchen, nämlich bei der Gruppe von *Benares*, *Utrecht*, *Clarac*, *Little Piney*, *La Basse*, *Kaba*, *Borkut*.

Am wenigsten deutlich fand ich es bei *Richmond* und bei *Capland*.

Sehr häufig, vielleicht immer, gehen diese Linien parallel der uranfänglichen Rinde. So sah ich es bei *Aumières*, *Jucenas*, *Barbotan*, *Capland* (im dunkeln etwas sichtbar), *Seres*, *Kuleschofka*, *Killeter*, *Müßing*, *Stannern*, *Timochin*, *Oesel*.

Bisweilen sieht man die Linien an stumpfen uraufänglichen Kanten der Meteoriten parallel den Aussenseiten im Steine umbiegen und sich dem Winkel derselben anschmiegen. Daraus ersieht man aufs Sprechendste, daß sie mit der ersten Auflagerung der Materie und ihrer Bildung zu einem Steinklumpen im genauesten Zusammenhange sind und sich gleichzeitig mit dem Uraufange desselben gestaltet haben. Beispiele hievon sah ich am *Forsyth*, *Sales* und *Toulouse*. Ohne Zweifel ist dies bei weitem Nachsuchungen noch häufig zu finden.

Bei weitem in der Mehrzahl sind die Streifen von der Art, daß der eine, die Grundmasse, weiß, weißlich oder hellgrau und dicht ist. Auf ihm und zwischen seinen Straten befinden sich dann Lagen von Körnern anderer Substanz. Sie sind in der Mehrzahl von dunkeler Farbe, häufig rostig oder schwärzlich, die im Querbruch Reihen darstellen, aber zumeist so klein sind, daß eine mechanisch reine Heraussonderung nicht denkbar und unmöglich ist. *Killeter* giebt hiervon ein Beispiel, auch *Tabor*, *Chateau-Renard* u. a. Aus schönen Reihen von feinen Kügelchen bestehen sie in *Dirina*, das in Pesth liegt, und von dem leider die europäischen Gelehrten aus übelverstandener ungarischer Selbstbegehr nicht einen Splitter zum Studium erlangen können. Dem nahekommend ist *Horzowiz*, das die Böhmen mit aufgeklärter Freigebigkeit grossentheils vertheilt haben. Auch *Pultawa* zählt hierher. Zu einer chemischen Aussonderung durch Auflösung der Grundmasse giebt die Chemie noch keine praktikablen Wege an. Es bleibt also vor der

Hand nichts übrig, als uns an das Vergrößerungsglas zu wenden. Da habe ich denn am deutlichsten Reihen von Schwefelkieskrystallen gesehen, die durch ihren gelben Glanz sich hervorhoben. Weiter haben sich Eisenoxyduloxydkörner durch ihre schwarze, Chromeisenstein durch tiefbraune Farbe und ihre Anhäufung kenntlich gemacht. Endlich war Eisen in grosser Menge da, und schien, wo es reichlich genug vorhanden war, eine Verkettung feiner kleiner hackiger Partikeln zu bilden, die ein Gestricke durch den ganzen Stein ausmachten. Das war in den dunkelgrauen Meteoriten in stärkerem Maasse der Fall, namentlich bei *Hainholz*, *Weston* und *Macao*, und ging dann in vergrösertem Maassstabe in *Pallas*, *Brahin* und *Atakama* über, woran auch *Bitburg* und der sächsische, dem Pallasschen ähnliche Meteorit (von welchem letzteren ich zu wenig besitze, um sicher urtheilen zu können) sich anschliessen werden. Andere Körper, als diese vermochte ich nicht mit einiger Sicherheit unterm Mikroskope zu erkennen. Fürs unbewaffnete Auge sind die Reihen meist aus dicht aneinander liegenden Punkten gebildet, deren Wesen man nicht unterscheiden kann. So in *Bachmut*, *Agen*, *Chandakapur*, *Favars*, *Forsyth*, *Killeter*, *Jonzac*, *Kuleschofka*, *Nanjemoy*, *Renard*, *Stannern*, *Timochin*, *Weston*, *Glasgow*. Diese dunklen Pünktchen sind in ihrer Incontinuität den blossen Augen oftmal sichtbar, so wie umgekehrt die Continuität der Grundmasse häufig deutlich genug erscheint, um unverkennbar zu seyn.

Das grösste Hinderniss, die Linien wahrzunehmen, legen dem, der sein Auge noch nicht an ihre Beobachtungen gewöhnt hat, die mancherlei grösseren Einschlüsse, welche in die meisten Steinmeteoriten eingemengt sind, in den Weg. Ein Meteorit enthält, (wie ich schon gezeigt habe und später weiter zu entwickeln hoffe) sehr häufig nicht blofs allerlei Krystalle und andere Körper, sondern selbst kleinere Meteoriten in sich eingeschlossen; er gleicht bisweilen nicht allein so zu sagen einem Eierstocke von kleinen Meteoriten, z. B. *Okaninach*, *Bremervörde*, *Madaras*, sondern er enthält auch oft grosse Brocken anders gearteter Substanz in sich

und ähneln dann einer Breccie oder einem Sandsteinconglomerate. *Juvenas, Stannern, Weston, Benares, Gutersloh, Forsyth, Seres, Siena, Blansko, L'Aigle, Chantonnois, Hainholz, Ensisheim, Tabor* geben davon stellenweise sprechende Beispiele. Wenn nun ein solches grobes Korn inmitten der Reihe von sehr kleinen auftritt, so stört es Ebenmaass und Ordnung, bricht die Schichtenreihen, und damit die Linien vor sich, hinter sich und neben sich plötzlich ab. Die auf der linken Seite wieder ansetzenden Linien passen nicht mehr genau auf die rechts abgebrochenen; oder noch schlimmer, treffen, wie sehr häufig vorkommt, mehrere solcher grössern Partikeln, stärkere und schwächere, zusammen, so ist dann alle Ordnung der Fügung für mehrere Schichten aufgehoben. Beschaut nun ein Neuling in diesen solche Bruchflächen, so findet man sich nicht zurecht, und sieht und erkennt ihre feine Linien nicht, ungeachtet er sie unmittelbar vor Augen hat. Trifft es sich nun, daß ein solcher eingeschlossene Brocken selbst wieder Linien besitzt und zwar in anderer Richtung als die des Hauptsteins, so ist die Verwirrung für einen Ungeübten vollends fertig.

Was haben nun diese Linien zu bedeuten und wovon leiten sie sich ab? Was wir bisher sahen, ist noch nichts anders, als das Bild, das ein Bruch, also eine unebene Fläche darbietet. Suchen wir aber den Linien desselben ins Innere des Steines nachzugehen, so wenden wir uns am besten zu Stellen, wo er einigermaßen schulferig und rissig gebrochen ist. Da finden wir nun in vielen Fällen, daß die Risse, Schulfern und Brüche der Richtung dieser Linien folgen, und daß diese hinein in den Körper des Steines fortsetzen. So beobachtete ich es an Bruchstücken von *Lucé, Benares, Czartorya, Charsonville, Divina, Grüneberg, Juvenas, Mauerkirchen, Milena, Poliz, Renard, Yorkshire, Forsyth, Nanjemoy, Favars, Clarac*, und ich möchte behaupten, daß bei genauer Prüfung alle Steinmeteoriten sicher hieher gehören und darunter vorzugsweise die eisenarmen. *Ensisheim* zeigt eine Schieferung in den Richtungen einer etwas unregelmässigen und wenig deutlichen Auf-

Timochin leitet davon den würfeligen Bruch häufig an seinen Exemplaren sieht. Bei *Timochin* sieht man einzelne Bruchkanten mehr oder weniger und schulferig zerrissen. Bei *Atakama* habe ich gefunden, wo dies so weit geht, daß der Stein geradezu flasrig wird. In der Regel wird, daß diese Schulfern parallel und in der Richtung der Schichtungslinien sich blättern. Es ist demnach, daß im Anfang, bei der ersten Auflagerung der Schichten eine Anlage zur leichteren Trennung in Schichten der Trennung der Linien gegeben, die eine bestimmte Anordnung entspricht. Es geht aus allem, daß diese Linien und Streifen nur der Rand der Schichten nur das Ausgehende von Blättern, Tafeln sind, die durch den ganzen Stein gehen; daß es keine ordnungslos aggregirte, chaotische Aggregation aller Mineralien, wie sie breccieartig auf den ersten Blick sich darstellen, sind, sondern daß sie, in

Stein, wie die anderen Meteoriten, ausmache, sondern daß er aus *Blättern (lames)* bestehe, von denen die meisten nur schwach an einander adharirten. Da bei *Alais* die steinigen Partikeln in eine kohlenwasserstoffige, moderartige Substanz eingehüllt sind, so konnten sie nicht zu so festem Gesteine zusammengehen, wie bei anderen Meteoriten, und dies hatte zur Folge, daß die Schichten, die während seiner Bildung sich übereinander legten, sich weniger vereinigen und ihr blätteriges Herkommen in stärkerem Maafse und deutlicher beibehalten konnten, als dies in anderen Aërolithen geschehen ist. Wir besitzen also an *Alais* ein entschiedenes und hervorragendes Beispiel von Schichtung.

(Wir haben noch einen Fall, in welchem diese Blättrigkeit noch höher ausgesprochen ist, und der sich *Alais* unmittelbar anzuschließen geeignet wäre; aber ich getraue mir nicht, ihn hier als Belag in Anspruch zu nehmen: dies ist das sogenannte Meteorpapier von *Rauden* in *Curland*, das uns *Theodor v. Grotthufs* geliefert und nach einer nähern Untersuchung bestimmt für meteorisch erklärt hat. Hr. *Ehrenberg* dagegen hat dargethan, daß dieser Körper eine Menge Infusorienreste enthält und hat ihn entschieden terrestrischem Confervenmoder beigezählt. Ich erlaube mir nicht, die Genauigkeit des Ausspruchs einer so hochstehenden Autorität in solchen Dingen zu bezweifeln; doch darf nicht ganz unberührt bleiben, daß diese sonderbaren Ueberreste schon 173 Jahre alt sind und in dieser langen Zeit in unseren Naturaliensammlungen mancherlei Schicksale von Generation zu Generation mit verlebt haben mögen, die mehr oder minder zu Auf- und Einlagerung von Staub und Infusorien Anlaß geben konnten. Sowohl die königliche Universitätssammlung zu *Berlin* als das kaiserliche Cabinet zu *Wien* besitzt Bruchstücke desselben und auch ich verdanke der Ersteren einige Mittheilung davon. Ich will des zweifelhaften Gegenstandes, da er gerade hier am Orte ist, nur Erwähnung thun, ohne seine Bedeutung irgendwie in Anspruch zu nehmen.)

Die vermittelnden Zwischenglieder zwischen unseren ge-

wöhnlichen Steinmeteoriten und *Alais* fehlen uns noch. Die Lücke hier ist sehr fühlbar, aber die Zukunft wird sie ausfüllen; es werden sich Meteoriten einfinden, die minder kohlenwasserstoffhaltig seyn werden als *Alais* und dennoch die Deutlichkeit seines blätterigen Gefüges an sich tragen; schon ist etwas der Art in Nordamerika bei *Waterloo* vorgekommen, das ich jedoch noch nicht zu Gesichte zu bekommen vermochte. Aber alles zusammen zeigt, daß die Steinmeteoriten ohne Ausnahme, vom undeutlichen *Capland* an die ganze Reihe hindurch bis zum blätterigen *Alais* hinaus, stratificirte Auflagerung besitzen und ein geschichtetes Erzeugniß des Weltraums sind.

Soweit wäre die Sache klar. Wir können zwar nicht zu der Ursache vordringen, welche einen solchen Rhythmus von Grundmasse und von gröberem Material bedingte, die über einander gelagert erscheinen wie eine Lage Kalk und eine Schicht Steine bei der Aufführung einer Mauer, wie abwechselnd eine Schicht rother und eine Schicht blauer Thon im Keuper, wie die Aufeinanderfolge von Tag und Nacht; aber wir können doch die Thatsache dieser Aufeinanderfolge von Schichten in den Steinmeteoriten erkennen und feststellen. Allein nun kommt noch ein Anderes hinzu und jetzt verwickelt sich die Erscheinung. Bei aufmerksamer Betrachtung zeigt sich nämlich, daß in den Steinmeteoriten noch eine zweite Art von Stratification vorhanden ist, und zwar eine, die auf der bereits dargelegten senkrecht steht und sich *rechtwinklig mit ihr kreuzt*. Sie ist die Richtung ausgenommen, in der äußern Erscheinung ganz von derselben Beschaffenheit, nur ist sie etwas schwächer, weniger deutlich und deshalb noch schwerer zu erkennen. Eine Schilderung davon ist hier überflüssig, da sie nur eine Wiederholung der bereits gegebenen seyn könnte; dafür sind Beispiele behufs anschaulicher Ueberzeugung desto nothwendiger. Dazu dienen *Chandakapur*, *Farara*, *Bremcorde*, *Erleben*, *Gruneberg*, *Hartfort*, *Wesely*, *Toulouse*, *Manerkirchen*, *Nashville*, *Chateau Renard* (wie sein liniirt), *Sales*, *Tipperari*, *Forsyth*, *Madaras*, *Polis*, *Slo-*

bodka, Czartorya, Agen, Berlanguillas, Heredia, Bishopville, Apt. Auf allen diesen Meteoriten ist an vielen Stellen senkrechte Schichtung auf die der Urrinden parallele zwar etwas schwierig zu gewahren, jedoch unverkennbar vorhanden.

Die Rolle, die *das metallische Eisen* dabei spielt, schließt sich diesen Verhältnissen genau an. Wenn man einen eisenhaltigen Steinmeteoriten zerschneidet, schleift und polirt, z. B. *Wesely, Blansko, Seres, Tabor, Heredia, Timochin, Hainholz*; so sieht man auf der Schlifffläche das Eisen ziemlich gleichförmig eingesprengt. Schneidet man rechtwinklig auf den ersten Schnitt noch einmal, so erscheint das Eisen ganz ebenso vertheilt. Thut man dies nach der dritten Richtung senkrecht auf die erste und zweite, so kommt abermals dasselbe Bild zum Vorschein. Das Eisen ist also nach jeder Richtung in völlig gleicher Weise in den Stein eingestreut. Das sind nun lauter Durchschnitte, also Flächen, ich wollte mich aber von der körperlichen Gestalt, welche das Eisen in einem solchen Steine einnimmt, genau unterrichten. Das konnte nur dadurch geschehen, daß ich von einem Meteoriten alles Steinige absouderte, ohne das Eisen zu verletzen. Mechanisch war dies unmöglich; auf chemischem Wege konnten Säuren hierzu nicht benutzt werden, die vor allem das Metall auflösen würden; ich kam daher auf den Gedanken, Alkalien dazu zu verwenden, in der Weise, daß ich den Stein damit schmolz, und zwar in einer so gemäßigten Hitze als möglich, um das Eisen am Zusammensinken zu verhindern, und in einer sauerstofffreien Atmosphäre, um seine Oxydation unmöglich zu machen. Hr. Prof. Redtenbacher hatte die Güte, diesen Versuch mir im Laboratorium der Wiener Universität durch seinen Assistenten Hrn. Schöneck zweimal ausführen zu lassen. Er ließ einen *Hainholz* in einer Platinschale mit Kali bedecken, diese in eine Glasröhre stecken, wasserfreies Wasserstoffgas darüber streichen und so anderthalb Stunden einer guten Rothgluthitze aussetzen. Wir erreichten damit unsern Zweck ganz

nd. Der Stein wurde herausgeschmolzen und die Bindung konnte gewaschen werden: was heraus war, fiel als weiße lose Krystalle von dem Eisen heraus, und das Eisen blieb metallisch zu seiner Gestalt merklich geändert zu haben. Es ist besonders zu bemerken und als es unter dem Mikroskop bei starker Vergrößerung betrachtet wurde, zeigte es in den feinsten Theile vollkommen die hockerige Gestalt des Eisens in *Pallas*, *Atakama*, *Sachsen*, *Berg* besitzt. Dies war es, was ich voraussetzte, der Versuch bestätigte es, und *Hainholz* ist es, wie ich schon in einer früheren Abhandlung bemerkt habe, nichts anderes, als was *Pallas* etc. im Berg, dasselbe Gebilde. Da wir nun in der Gesteinsschicht, in welcher die Olivine in vielen Exemplaren vorgefunden erschienen, den mechanischen Zustand des Gesteins bequem betrachten können, so ist die Lage gesetzt, von hier aus auf denselben

sich besonders stark ausspricht, und darin zeichnet sich denn der Meteorit von *Macao* ganz vorzugsweise aus. Im kais. Kabinet in Wien liegt ein Stück, das ich vor 25 Jahren unter einer der Wissenschaft zugänglicheren Direction studiren und davon eine Zeichnung nehmen konnte, welche ich hier ihres Interesses wegen mittheilen will. S. Fig. 26 bis 29 Taf. II. Der Stein ist ein gewöhnlicher weißlicher Meteorit, ziemlich reich an durch seine Masse eingesprengten Eisenpartikeln. Aber diese Partikeln verdichten sich strichweise so sehr, daß sie sich auf dem Schnitte ganz auffallend herausheben. Ja nicht nur auf diesem, sondern sogar auf der äußern, mit schwarzer Rinde überzogener Oberfläche wird dies sichtbar und hebt sich heraus. Und zwar gestalten sich diese Eisenanhäufungen zu *geradlinigen Streifen*, die sich parallel und rechtwinklig auf einander stellen, und so sich durchkreuzen, daß sie vollkommene Quadrate einschließen, die mitunter nicht weniger als ganze Zolle Seite haben. Die Fig. 26 Taf. II zeigt die Eisenstreifen auf einer polirten Schnittfläche, auf der sie dieselbe in quadratische Steinfelder abtheilt. Fig. 27 Taf. II zeigt ein Stück mit einer Bruchfläche und einer Rindenseite. Auf dem rauhen Bruche sind die Streifen minder deutlich, weil das Eisen hier nicht angeschliffen ist; auf der Rinde aber ist die Eisenverdichtung weniger abgeschmolzen als der steinige Antheil des Aërolithen und dadurch so zu sagen durch die Rinde durchleuchtend geworden. Fig. 28 Taf. II ist eine Rinde, von der Seite gesehen. Fig. 29 Taf. II zeigt die untere Seite des Steines, eine geschnittene und geschliffene Fläche. Man sieht, daß die Streifen Tafeln bilden, welche den Stein gänzlich durchsetzen, und in die abgeschlagenen Stücke, die nicht vorhanden sind, fortlaufen. Sie sind theilweise unter einander parallel, theilweise stehen sie rechtwinklig aufeinander und verrathen uns so vollständig das Geheimniß der Structur, somit den ganzen innern Einbau des Meteoriten. Dieser Stein ist somit von dem größten wissenschaftlichen Interesse für die Beurtheilung der Bildungshergänge bei den Luftsteinen, und ein

Prototyp in dieser Bedeutung. Etwas Aehnliches findet sich in manchen Exemplaren von *Tabor*, doch minder deutlich. Von *Weston* besitze ich unter anderem ein kleines Stückchen von Haselnufsgröße; es hat das Aussehen, als ob es einige Zeit unter einer Dachtraufe gelegen hätte, was jedoch nicht der Fall gewesen, und ist rund um eine Ecke fast wie angeätzt. Auf dieser angegriffenen Oberfläche nun kann man parallele Streifen schwärzlicher Raubheiten wahrnehmen, die rings um ihn herumlaufen. Es sind diess sichtlich die schwärzlichen Punkte seiner Schichtungslinien. Streift man sie mit einem Finger, der eine etwas zarte Haut hat, so fühlt man deutlich, daß diess nicht bloß steinige Unebenheiten, sondern daß es scharfe, stachelige Hervorragungen, daß es feine Häkchen sind, die sich unter der Lupe alsbald als Eisen ausweisen. Es ist also hier das Eisennetz bloßgelegt, das den Stein durchzieht, in ähnlicher Weise im Kleinen, wie bei der Pallasgruppe verhältnißmäßig im Großen. Man sieht hieraus, welchen Antheil das Eisen an der Schichtung in *Weston* nimmt und doch gehört dieser Aërolith noch nicht zu den eisenreichsten Steinen.

Aehnliche Beispiele würde man bei fleissiger Nachsuchung noch viele finden. Sie lehren uns alle, daß nicht bloß die steinigen Antheile, sondern auch das Eisen darin auf keine Weise in einer regellosen Apposition aggregirt, sondern daß seine Partikeln alle nach gewissen Gesetzen zusammengefügt sind, die sich wohl häufig unserem Auge entziehen, nichts destoweniger aber vorhanden und die Anordnung bedingend sind.

Wenn man nun, das Vorbild von *Alais* vor Augen, sieht, daß die Meteoriten aus einem tafelförmigen Gewebe bestehen, dessen Blätter in der Anlage nach dem Beispiele von *Macao* einander senkrecht durchkreuzen und in solcher Weise durchdringen, so erkennt man leicht, daß die Schichtung in der dritten Richtung, ebenfalls senkrecht auf die beiden früheren, sich von selbst ergibt, und zwar durch fortwährende Wiederholung der beiden ersten Richtungen bei gegenseitiger Durchdringung. Dieser Fall tritt aber

bei den Steinmeteoriten überall ein, insofern ihre Schichten nicht stetige Ebene, sondern nur eine fortwährende Wiederholung von Punkten und Körnchen sind, die in der Richtung unvollkommener Flächen tafelartig und annähernd, rechtwinklig einander durchdringen.

Somit ergiebt sich eine Art von Gestrücke, aus welchem die Meteoriten gebaut sind, und dieß herrscht nicht bloß über die steinigen Bestandtheile, sondern auch über das Eisennetz derselben, es umfaßt und durchdringt das ganze Gebilde des Himmelsteines.

Wir können uns nun Betrachtungen darüber überlassen. Um über den Bau eines Meteoriten unsere Kenntnisse weiter auszubilden, wäre es wohl sehr wünschenswerth, daß man einen ganzen, noch in voller Integrität befindlichen, wo möglich großen Stein durch seine Mitte zerschnitte, und seinen Kern mit der mittleren und äußeren Auflagerung vergleiche. Noch wissen wir nicht, wie sich die äußeren Schichten zur Mitte verhalten. Zu dieser Kenntniß werden wir nur schwer gelangen. Denn da wir niemals einen ganzen Meteoriten auf die Erde bekommen, sondern immer nur Bruchstücke und Trümmer davon, so wissen Kenner selten, Layen niemals, was zum Aeußern und was zum Innern eines Meteoriten gehört, und es ist hierauf auch noch gar nie geachtet worden. Nur an zwei Steinen habe ich bis jetzt die Beobachtung machen können, daß sie nach außen hin eine veränderte Textur besitzen, dieß sind *Hainholz* und *Pallas*. Ersterer wird gegen seine Außenseite hin dichter und so viel feinkörniger, daß man ihn hier nicht mehr für den nämlichen Meteoriten erkennen würde, wenn er nicht damit zusammengewachsen wäre. Der Stein hat auf solche Weise eine Art von *Schwarte*, die nicht weniger als einen halben bis $1\frac{1}{4}$ Zoll dick ist, dem Stein an sich angehört und nicht von seiner Ueberrindung herrührt, auch schwarzbraune Farbe hat, während das Innere grünbraun aussieht. Der Andere, *Pallas* nämlich, zeigt da und dort, wo sie nicht unglücklicherweise abgeschlagen ist, Stellen

von einer ähnlichen dunkelbraunen Schwarte, doch nur zwei bis drei Linien dick, sie hat jedoch ohne Zweifel einst den ganzen Stein umgeben. Bei einiger Aufmerksamkeit hierauf wird sich Aehnliches auch an manchen anderen Aërolithen finden lassen. Immer aber werden wir annehmen müssen, daß jeder Luftstein erst mit einem Punkte, mit einigen Molekeln begonnen und allmählich durch Apposition von außen sich vergrößert habe. Nachdem wir nun wissen, daß diese Auflagerung stratificirt ist, so muß sie aus Blättern nach Art unregelmäßiger *Kugelschaalen* bestehen, welche sich eine auf die andere immer größer um den wachsenden Stein gelegt haben. Das kann freilich bei weitem nicht so zu verstehen seyn, als ob es in der Wirklichkeit fertige Blätter gewesen wären, die sich aufgelagert haben, sondern es waren staub- sand- und griesartige krystallnische Körperchen, wie sie die Steinmeteoriten alle zeigen, die sich in einer gewissen Wechselfolge auflagerten. Eine Schicht von feinem Staube, die wir jetzt Grundmasse nennen, weiß wenn er rein war, wie bei *Clarac*, *Mauerkirchen*, grau oder grün, wenn Eisenoxyduloxydkörnchen fein darin eingemengt waren wie bei *Borkut*, *Kurks*, *Ohaba*; schwarz wenn Kohle dazu trat, wie in *Alais*, *Renazzo*, *Capland* und *Kaba*, legte sich für sich allein an; dann legten sich Körnchen und Kügelchen von verschiedenen Mineralien darauf, Augit, Hornblende, Oligoklas, Feldspath, Labrador, Anorthit etc.; dann kam wieder eine Schicht feiner Substanz, und darauf abermals eine Schicht kleinerer oder größerer Körner, und so fort und fort. Da aber das feine erdige Material der Grundmasse nichts anderes ist, als Abreißel von der gröbern Substanz der Körner, wie ich dies in meiner VI. Abhandlung über Meteoriten und Kometen darzuthun mich bestrebt habe, so bestehen am Ende beiderlei Straten aus einerlei Substanz, wie es Howard schon im Jahre 1803 gefunden hat, und der ganze Unterschied beschränkt sich schließlic auf wenig anderes mehr, als auf die Verschiedenheit der Größe der Gemengtheile, sämmtlich Trümmergestein, und auf die relativ verschiedene Menge derselben.

Man müßte sich also den Hergang etwa so denken, als ob alternirend, wie bei Tag und bei Nacht, einmal die Umstände der Auflagerung des Staubes günstiger wären, unter Abhaltung der gröberen Theile; das andere Mal dagegen die Auflagerung der gröberen Theile, der Körner, Kügelchen und Bröckchen unter einiger Abhaltung des Staubes im Vortheile wäre, und so abwechselnd fort. Dieser Ansicht entspricht der Bau der Meteoriten wie wir sie vorfinden.

Mitten durch diesen Hergang hindurch spielt dann das metallische Eisen und das Schwefeleisen eine andere und zwar seine eigene Rolle. Erscheint es als Eisenoxyduloxyd, oder als Chromeisentein, so folgt es der Regel alles anderen Gesteins in den Meteoriten; tritt es aber metallisch auf als Eisen oder Nickeleisen, dann nimmt es eine andere Stellung ein. Während das Gestein vom ausgebildeten Olivine der Pallasgruppe an bis zum dichten feinen Trümmermehl von *Macarata* herab, sich alles nur mechanisch aggregirt, tritt das Eisen dem gegenüber vermöge der Kraft der Krystallisation auf, und wächst krystallisirend in das Gemenge hinein und aus demselben heraus. Es repräsentirt also in der That eine Art von Gegensatz gegen das Gestein; einen Gegensatz insofern es nicht als schon fertiges Gebilde herbeikommt, sondern erst sich mit dem Steine bildet; einen Gegensatz indem es nicht haufenweise regellos sich schaaert, sondern gleichmäßig in die leeren Zwischenräume zwischen die Gesteintrümmer hineinwächst; einen Gegensatz, indem es in einer Zeit eintritt, wo aller Sauerstoff vergeben, von den Radicalen der Steine absorbirt und keiner mehr vorhanden ist, der das Eisen zu oxydiren im Stande wäre: einen Hauptgegensatz endlich, indem es, das letzte Glied in der Reihe der Bildungen, den elektropositiven Bestandtheil der Meteoriten ausmacht, während alles Gestein ihm gegenüber elektronegativ ist. Die frühere Periode in welcher auch die Steinmeteoriten gebildet haben, ist also von der spätern, in welcher das regulinische Eisen hinzutritt, polar verschieden und man hat demnach die *Bildungszeit eines*

Meteorsteins in zwei gegensätzliche Hauptabschnitte getheilt sich zu denken; in dem Einen, früheren, in welchem sich die oxydirte Steinsubstanz für sich formirt hat und in dem Zweiten, spätern, welchem die Aggregation desselben zu einem Steine und der gleichzeitige Einwuchs des Eisens in demselben zufällt. Meinen Ansichten hierüber zufolge fällt ersteres in die Periode, in welcher die uranfänglichen Atome der Welträume zu Molekeln und primären kleinsten Krystallen sich zusammenthaten; letzteres in jene zweite, in welcher die Entwicklung der Kometenbildung und deren Functionen vor sich gingen, nämlich die Bildung von Meteoriten in ihrem Kerne. In jener walteten elektronegative Zustände vor, in dieser herrschte elektrische Positivität. Einen sehr redenden Beleg hiezu liefert der in die Augen fallende Umstand, daß in allen Steinmeteoriten die Steinsubstanz sich niemals dem Eisen, immer aber *das Eisen der Steinsubstanz anbequemt*. Man verfolge diese in der Pallasgruppe vom großsolivinigen *Atakama* an bis zu den mikroskopischen Peridotiten von *Bittburg*: überall wird man finden, daß das Gestein selbstständig, für sich ausgebildet, unabhängig vom Eisen sich gestaltet und zugerundet hat, daß dagegen das Eisen sich um die fertigen Steinglobeln herumgelegt, in ihre Winkel sich eingefügt, ja selbst in ihre Risse sich hineingezwängt hat. Immer umschloßst das Eisen den Stein, nirgends und niemals der Stein das Eisen. Und dies *post hoc* geht so weit, daß wenn man einen solchen Stein durchschneidet, auf dem Schnitte polirt und das Eisen mit Säure anätzt, reichlich Widmannustetten'sche Figuren darin auftreten, deren Elemente sich in sogenannten fortificationsartigen Zügen allenthalben um die Olivine herumwinden und in parallelen Linien sie einsäumen. Diese Ausbiegung des Eisens an die Formen der Gesteintheile läuft sofort durch *Hainholz*, *Girgenti*, *Macao*, die ganze Reihe, bis an *Stannern* hier durch, immer in gleicher Subordination des metallischen Eisens unter das ihm an Alter vorgehende Gestein. Einen stärkeren und bündigeren Beweis von *prius* und *posterius* kann doch wohl die Natur

uns nimmer in die Hände legen. Das alles sind keine Conjecturen von Hypothesen, sondern es sind Deductionen von Facten, wie sie das vorhandene Material, die gefallenen Meteorsteine, uns darbieten.

Noch bleibt uns *das Schwefeleisen*, das in den Meteoriten selten in geringer Menge vorhanden ist. Gewiss ist es auffallend, dass diese von Nickeleisen so sehr verschiedene Verbindung doch dessen Schicksal fast gänzlich theilt und sich ihm überall anschliesst. Deutlich kann man dies in der Pallasgruppe sehen. In *Atakama* und *Pallas* schmiegt sich das Schwefeleisen ganz ebenso um die Olivine herum, wie das Eisen allein. Es vertritt dasselbe stellenweise gänzlich und gränzt sich scharf und meist geradlinig mit dem Eisen ab. Dasselbe sieht man auf polirten Stellen von *Ensisheim* in ziemlich grossem Maassstabe. In vielen Steinmeteoriten, in *Barbotan*, *Hainholz*, *Chantonay*, *Mainz*, *Siena* u. a. m. tritt es nicht als Trümmergestein wie die Feldspatharten, sondern krystallinisch wie das Eisen und mit glänzenden Begränzungsflächen versehen auf. In einem Eisenkorne, das ich aus *Blansko* ausgesondert habe, steht es neben dem Eisen und präsentirt sich ihm ganz gleichgeordnet. Im Bruche kommt es glänzender zum Vorschein als das Eisen, auf Schliff und Politur ist es matter als dieses und meist speisgelb. In Steinmeteoriten bin ich dem Schwefeleisen selten als Trümmergebilde begegnet, überall aber als Gefährte des metallischen nickelhaltigen Eisens, dem es vertretend zur Seite stand und dessen Geschichte es hier durchweg zu theilen scheint, was einigermaassen auffallen muss.

Nach dieser Zergliederung der Hergänge bei der Meteoritenbildung kommen wir zurück auf das Gefüge, das nun einigermaassen in seine Elemente aufgelöst ist. Wenn das Eisen, wie der Augenschein beweist, zwischen den Partikeln der Steinsubstanz während ihrer Auflagerung sich hineinkrystallisirt und darin die Zwischenräume gedrängt ausgefüllt hat, so wird es erklärlich, warum bei grobem Steinkorne, wie bei der Pallasgruppe, auch das Eisen in

gröberen Zacken, bei feinem Steinkorne dagegen wie *Erzleben* und *Charsonville* ungemein fein zertheilt zum Vorscheine kömmt; es richtet sich genau nach der Gröfse der Zwischenräume, die es zwischen der Steinsubstanz gewinnt. Eine dem ganz ähnliche Folge leitet sich hievon für die verschiedenen Straten eines und desselben Meteorsteines ab; in die feinen dichten wird weniger Eisen sich einkrystallisirt haben, als in die gröberen lockeren. So finden wir es denn auch in der That in den vorhandenen Meteorsteinen; die Linien zeigen in ihren gröbern dunkelern Schichten immer weit mehr Eisenkörnchen, als in den feinen der meistens weissen Grundmasse. Ja wenn diefs nicht der Fall wäre, so würde man die Schichtung vielleicht gar nicht wahrnehmen können, indem vorzugsweise die Eisenpünktchen es sind, welche durch ihre dunkle Farbe sie verrathen und dem Auge Gelegenheit geben, ihnen zu folgen. So trägt dann das Eisen selbst dazu bei, die Schichtung der Steinsubstanz deutlicher auszuprägen. Diefs pflanzt sich dann weiter fort auch für die auf der Schichtung senkrechte Richtung des Gestrickes, wie uns diefs *Macao* so ausgezeichnet schön zeigt und nachweist, dafs diese Blätterung wesentlich durch die Configuration mit bedingt ist, welche das Eisen annimmt und dem Steine aufprägt.

Wenn wir uns eine Vorstellung machen wollen von der Art und Weise, wie ein Meteorit sich bildet, so müssen wir gänzlich abstrahiren von den Erinnerungen, welche uns unsere Laboratorien und jede irdische mechanische oder chemische Bildung von Körpern aller Art eingeprägt haben. Alles was wir machen, geschieht unter dem bedingenden Einflusse der Schwere, den Polaritäten der verschiedenen Dynamide, starken Lichtes, verhältnifsig grofser Wärme, des Luftdruckes etc. Fast alle Mitwirksamkeit dieser Agentien fällt bei der Bildung eines Meteoriten hinweg, wenn wir uns ihn vereinzelt denken wollen. Da giebt es keinen Luftdruck; die Arbeit geht im fast leeren Raum vor sich; von Licht vielleicht kaum Spuren in unendlicher Entfernung von Fixsternen; äufserst wenig Wärme im Weltraume, dem

man 50 bis 90° C. unterm Gefrierpunkte beimisst; keine Schwere als die geringfügige Anziehung des wenigen theiligten Stoffes, also auch keine Unterlage, sondern freies Schweben im Raume, nichts als der schwache Einfluss der Gravitation gegen weit entfernte Fixsterne, und die eigenen dualen Kräfte der in Wechselwirkung tretenden Stoffe. Wollen wir uns ihn aber, meiner Ansicht nachgebend, als Gebilde eines Kometen denken, so wird davon nur wenig sich ändern. Tiefe Kälte, freies Schweben, kaum fühlbare Schwere, Mangel an Luftdruck u. s. w. werden nahezu dieselben bleiben. Wenn also die krystallisirten Partikelchen eines Kometen in seinem Kerne sich theilweise schaaren, da in verdichtetem Schwarme um einander rotiren, sich drängen, drücken und reiben, Abreibsel, Staub und Kügelchen bilden, die am Ende unter Brüchen mancherlei Art, wie wir sie in den Meteoriten vorfinden, zu einem kleinen festen geschichteten Klumpen zusammen gehen, so ist es hier, wo das Eisen seine Rolle zu beginnen und sich in die Zwischenräume einzukrystallisiren hat. Unstreitig ist dieser letztere Hergang der dunklere für unsere Vorstellung; allein diese Dunkelheit wurzelt einzig in den genannten, so ganz von unserer Erfahrung verschiedenen äußeren Bedingungen, unter welchen die Processe vor sich gingen und welche nur mit unseren Fortschritten in die Einsicht derselben nach und nach sich aufhellen können. Aber alles dieses fließt ein auf das Gefüge der Meteoriten wie wir es vor uns haben, bedingt es und in ihm müssen wir die Anhaltspunkte suchen, von welchen aus wir unsere Schlüsse rückwärts bis zum Anfange aller Dinge zu leiten versuchen und wagen können.

V. *Ueber das Gesetz der galvanischen Wärme-Entwicklung in Elektrolyten; von J. Boscha.*

1. Die Anwendung der mechanischen Theorie der Elektrolyse auf die Messung der elektromotorischen Kräfte führt zu dem Schluss, daß sich Fälle darbieten können, in welchen die von einem Strom in einer Flüssigkeit erzeugte Wärme-Entwicklung einem anderen Gesetze als dem der HH. Joule und Lenz folgt. Dieser Punkt, welcher in der zweiten Mittheilung: Ueber die mechanische Theorie der Elektrolyse, in dies. Ann. Bd. 103, S. 489, gelegentlich behandelt wurde, scheint mir wichtig genug, um ihn in vorliegender Abhandlung etwas ausführlicher wieder aufzunehmen. Ich glaube dadurch über die neuerliche Streitfrage zwischen Hrn. de la Rive und Hrn. Favre in Betreff der Versuche des letzteren ¹⁾ eine genügende Aufklärung geben zu können. Die Versuche des Hrn Favre über die Wärme-Erregung durch den Strom der Säule sind die geeignetsten zur Bewahrheitung der Schlüsse der Theorie, und ihre Discussion liefert nur eine augenscheinliche Probe von der Genauigkeit des daraus hervorgehenden Gesetzes der Wärme-Entwicklung in Elektrolyten.

2. Combinirt man den Satz von der Erhaltung der mechanischen Kräfte, das elektrolytische Gesetz Faraday's und das fast gleichzeitig von Joule und von Lenz entdeckte Gesetz der Wärme-Entwicklung in galvanischen Leitern, so findet man, daß die elektromotorische Kraft einer Säule proportional ist der Wärmemenge, welche die in der Säule stattfindenden chemischen Actionen erzeugen. Diese Wärmemenge, berechnet für ein elektrochemisches Aequivalent der an den chemischen Actionen theilnehmenden Substanzen, oder das elektrothermische Aequivalent, wird also das Maass der elektromotorischen Kraft seyn, so lange die oben erwähnten drei Gesetze erfüllt sind. Al-

1) *Bibl. univers. de Genève* 1859, *June, et Avril.*

lein in allen anderen Fällen, in welchen die beobachtete elektromotorische Kraft einer Säule nicht innerhalb der Fehlergränzen der Beobachtungen zusammenfällt mit dem elektrothermischen Aequivalent, muß nothwendig eines jener drei Gesetze mangelhaft seyn. Die Allgemeinheit, welche ein wesentliches Kennzeichen des Gesetzes der Erhaltung der mechanischen Kräfte ist, erleidet keine Ausnahme, so lange man alle erzeugte oder zerstörte Arbeit streng in Rechnung nimmt. Das elektrolytische Gesetz Faraday's läßt sich durch den Versuch leicht bewahrheiten, und da bei den Säulen, deren elektromotorische Kraft nicht proportional ist dem elektro-thermischen Aequivalent, das Faraday'sche Gesetz nicht aufhört richtig zu seyn, so bleibt nur das dritte Gesetz, das Joule'sche, welches Ausnahmen zu erleiden scheint.

3. Durch eine sehr einfache theoretische Rechnung kann man *a priori* feststellen, was in diesen Säulen das wahre Gesetz der Wärme-Entwicklung seyn werde. Sey A das elektrothermische Aequivalent der in der Säule stattfindenden chemischen Actionen. Die elektromotorische Kraft ist kleiner als diese Gröfse, kann also durch $A - \varphi$ vorgestellt werden. Sey überdies i die Intensität des Stroms, den die Säule in einer Kette vom Widerstand R erzeugt. Dann hat man:

$$i = \frac{A - \varphi}{R} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (1)$$

oder

$$iR + \varphi = A \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (2)$$

Drückt man die Stromstärke in Weber'schen Einheiten aus, so wird die Widerstands-Einheit die eines Leiters seyn, in welchem der Strom $= 1$, während der Zeiteinheit eine Wärmemenge $= 1$ erzeugt.

Multipliciren wir die Gleichung (2) mit dem Producte it , wo t eine gewisse Anzahl Sekunden, während welcher der Strom geschlossen war, bezeichnet, so werden wir haben:

$$i^2 R t + i \varphi t = A i t \quad . \quad . \quad .$$

die von den chemischen Actionen während der
 bei Einheit der Intensität entwickelte Wärme-
 so wird das Product Ait die Wärmemenge vor-
 welche der Strom i während der Zeit t erzeugt.
 von der Erhaltung der Kraft erfordert, daß, so
 ne andere Arbeit geleistet wird, diese Wärme-
 in der Kette vorfinde. Die Größe $i^2 Rt$ ist
 te Wärme, welche von dem Strom i während
 nach dem Joule'schen Gesetz in der Kette
 wird. Nun besagt die Gleichung (3), daß Ait
 als $i^2 Rt$. Es giebt also irgendwo in der Kette
 me-Erzeugung gleich $i\varphi t$, welche proportional
 om-Intensität und φ d. h. dem Unterschiede des
 thermischen Aequivalents der chemischen Actionen
 elektromotorischen Kraft der Kette.

der schon erwähnten Mittheilung habe ich die
 eichnet, in welchen die elektromotorische Kraft
 h ist dem elektrothermischen Aequivalent der
 Actionen. Diefes findet statt, allemal, wenn der

wöhnlichen Zustand annehmen, eine äquivalente Wärmemenge erzeugen.

Da die Gasentwicklung in allen Fällen die Ursache der Schwächung der elektromotorischen Kraft ist, so ist es wenigstens sehr wahrscheinlich, daß die Wärme-Erzeugung, welche eine Folge davon ist, an der Oberfläche der Elektroden stattfindet. Ich habe bewiesen, daß die Versuche von Joule, Wood und von Favre und Silbermann diese Voraussicht bestätigen.

5. Die Smee'sche Säule, in welcher der Wasserstoff sich an der Oberfläche einer Platte von Kupfer, Silber oder platinirtem Platin entwickelt, ist eine von denen, deren elektromotorische Kraft schwächer ist als es das elektrothermische Äquivalent der chemischen Actionen mit sich bringt. Folglich wird in der Säule selbst eine der Intensität des Stromes oder der Menge des entbundenen Wasserstoffs proportionale Wärme-Erzeugung stattfinden. Es war diese Säule, deren sich Hr. Favre bei seinen Untersuchungen über die Wärme-Effecte der Säule bediente. Seine Versuche müssen also eine stärkere Wärme-Erzeugung in der Säule ergeben als sich nach den Gesetzen von Ohm und von Joule berechnete. Wirklich ist dies der Fall.

6. Hr. Favre ¹⁾ brachte ein Smee'sches Element aus amalgamirtem Zink und platinirtem Kupfer in sein Calorimeter und maß die in diesem gesammelte Wärmemenge: 1) wann alle Leitdrähte der Kette gleichmäfsig in den Calorimeter getaucht waren, und 2) wann einer der zur Kette gehörenden Leitdrähte von veränderlicher Länge sich außerhalb dieses Instrumentes befand. Reducirt man die Zahl der erhaltenen Wärme-Einheiten auf eine selbe Quantität von chemischer Action d. h. auf ein Gramm von in der Säule entwickeltem Wasserstoff, so findet man, daß die im Calorimeter aufgefangene Wärmemenge desto geringer ist, als eine grössere Drahtlänge außerhalb des Calorimeters gelassen worden war. Einleuchtend ist, daß diese Versuche

1) *Ann. de chim. et de phys. Ser. III, T. XL, p. 293.*

en können, das Gesetz des Hrn. Joule direct zu
 Nach diesem Gesetz sind nämlich die Wärmemengen
 von dem nämlichen Strom in verschiedenen
 regt werden, direct proportional den Widerständen.
 Es muß also bei jedem dieser Versuche,
 calorimeter aufgefangene Wärmemenge sich zu der
 entwichenen verhalten, wie der Widerstand der
 dem der Leiter außerhalb des Calorimeters. Bei
 ng eines selben Platindrahtes von 0,265 Millim.
 zer erhielt Hr. Favre folgende Resultate:

Wärme-Einheiten entwickelt in		Widerstand
der Säule	dem Platindraht	des Platindrahts.
13127	4965	25 ^{mm}
11690	6557	50
10439	7746	100
8992	9030	200

hnet man mit R den constanten Widerstand der
 muß man für den ersten Versuch haben:

$$R = 0,25 - 12107 : 1000 \quad (1)$$

Erst nach Abzug dieser letzten Wärmemenge, welche wir mit x bezeichnen wollen, erhält man die Werthe, für welche man die Proportion (α) aufstellen kann. Man hat also für den ersten Versuch

$$R : 25 = 13157 - x : 4965$$

Berechnet man die vier so zu bildenden Gleichungen mit zwei Unbekannten, so findet man für den wahrscheinlichsten Werth von x und R

$$x = 7589$$

$$R = 32,3$$

Mit diesen beiden Werthen kann man die Zahlen der ersten Columnne der folgenden Tafel construiren. Man findet sonach:

Beobachtung	Rechnung.	Unterschied.
13127	13523	— 396
11690	11788	— 98
10439	10188	+ 251
8992	9048	— 56

8. In der Abhandlung des Hrn. Favre findet man eine andere Reihe von Versuchen, gemacht mit derselben Säule, aber mit einem Platindraht, dessen Durchmesser $0,175^{\text{mm}}$ war. Reducirt man die Längen des Platindrahts, welche bei den beiden ersten Versuchen 50^{mm} , und bei dem dritten 100^{mm} betrugen, auf die eines Drahtes von $0,265^{\text{mm}}$ Durchmesser, so erhält man folgende Tafel:

Wärme-Einheiten entwickelt in der Säule	dem Platindraht	Länge des Drahts.
9955	8127	115
10101	8072	115
8381	9685	230

Berechnen wir die Zahlen der ersten Columnne, wie vorhin, mit den aus der Reihe gezogenen Werthen $x = 7589$ und $R = 32,3$, so erhalten wir:

Beobachtung.	Rechnung.	Unterschied.
9955	9883	+ 72
10101	9883	+ 218
8381	8987	— 606

sieht, die beiden ersten Versuche genügen gut der Rechnung, während der dritte sich weiter entfernt als es der unvermeidliche Beobachtung

Die beobachtete Verschiebung der Quecksilber-
 primers betrug 10 Millim.; der Unterschied von
 -Einheiten entspricht folglich einer Verschiebung
 m., einer zu grossen Grösse, um für einen Be-
 der gelten zu können. Man darf indess nicht
 dass wir in unserer Rechnung vorausgesetzt
 : Grösse x constant sey, während sie für S
 hrer Intensität eine gewisse Gränze nicht er-
 rlich ist. Die elektromotorische Kraft der S
 äule wächst in dem Maasse als die Ströme sch
 und folglich nimmt die Grösse x zugleich m
 iten ab. Bei dem dritten Versuch der x
 war der Strom schwächer als bei irgend ein
 und die Abweichung der Rechnung von der
 scheint zu beweisen, dass bei diesem Vermo

$$\varphi = 0,00791.$$

Die elektromotorische Kraft ist $A - \varphi$, man findet also:

$$\varepsilon = 0,001098.$$

10. Wir wollen nun die Genauigkeit dieser Zahl mittelst Versuche prüfen, bei welchen sich die elektromotorische Kraft auf eine andere Weise berechnen läßt. Diese Versuche finden sich beschrieben in der Abhandlung des Hrn. Joule, in welcher dieser geschickte Experimentator zuerst das nach ihm benannte Gesetz der Wärme-Erregung aufgestellt hat. Im zweiten Capitel dieser Abhandlung (*Phil. Mag.* 1841, Vol. XIX, p. 265) untersucht Hr. Joule die Wärme-Erregung in der Flüssigkeit der Säule, und der erste Versuch, den er beschreibt, bezieht sich ebenfalls auf eine Smee'sche Säule. Hr. Joule beschreibt seine Versuche in allem Detail, so daß man aus seiner Abhandlung die zur Berechnung der elektromotorischen Kraft erforderlichen Data ziehen kann.

11. Es kann seltsam erscheinen, daß Hr. Joule sein Gesetz aus einem Versuch erweisen konnte, bei welchem, wie wir oben bemerkt haben, sein Gesetz mangelhaft ist. Untersucht man indess die Rechnung des Hrn. Joule, so erkennt man bald, daß diese Anomalie ihm entgehen mußte. Mit Hrn. Faraday nimmt er nämlich an, daß die Verbindung von Zinkoxyd mit Säure nicht zur Erzeugung der Elektricität beitrage und zu einer localen Wärme-Erregung Anlaß gebe. Man muß also, nach Hrn. Joule, von der Wärme, welche in dem die Smee'sche Kette enthaltenden Calorimeter aufgefangen worden, die Wärme abziehen, welche aus dieser chemischen Action entspringt. Seitdem hat man erkannt, daß die Meinung des Hrn. Faraday irrig ist und daß die Verbindung des Oxyds des positiven Metalls mit der Säure die Elektricität der Säule so gut wie die Bildung des Oxyds erzeugt. Hr. Joule hat also eine fehlerhafte Berichtigung angebracht; allein da er eine andere Berichtigung, die in denselben Sinn fällt, nicht in Rechnung zog, so ist es nur der Unterschied dieser beiden Be-

en, welcher den Einklang der Beobachtungen und
nung trüben konnte.

Hr. Joule fand, daß ein Strom von der Intensität
er Einheiten beim Durchgang durch eine Kupfer-
eren Widerstand er zur Einheit nahm, in dieser
eine Stunde eine Wärmemenge erzeugte, welche
eratur von zwei Pfund (*avoirdupois*) Wasser
F. zu erhöhen vermag. Die Intensitäts-Einheit
Joule zerlegt stündlich 9 Grm. Wasser. Da die
heit des Hrn. Weber sekundlich 0,009376 Millim.
zerlegt, und ein Gran englisch = 64,799 Millgrm.
die Joule'sche Strom-Einheit gleich 17,278 We-
n Einheiten. Zur Berechnung des Widerstandes
e'schen Spirale in elektrothermischen Einheiten
an, daß der Strom 1,98 stündlich 3810,17 Wärme-
in der Spirale erzeugt. Dividirt man diese Zahl
Dauer des Versuchs, ausgedrückt in Sekunden,
das Quadrat der Intensität, ausgedrückt in We-

woraus

$$E = 10,98 \cdot r$$

Man hat also im Mittel:

$$E = 11,20 \cdot r$$

oder wenn man den vorhin gefundenen Werth von r substituirt:

$$E = 0,01123.$$

Dieser Werth stimmt beinahe mit 0,01098 überein, dem aus den Versuchen des Hrn. Favre berechneten.

Der Werth des Hrn. Joule giebt für φ

$$0,0076$$

oder für das Grm. Wasserstoff:

$$x = 7353$$

was nicht viel abweicht von 7589, der aus den Versuchen des Hrn. Joule berechneten Zahl.

13. In einer späteren Abhandlung hat Hr. Favre selber die Abweichung bei der Wärme-Erzeugung in der Smee'schen Säule bemerkt und er schreibt die Ursache derselben einem Widerstaude bei der Elektrolyse zu. Obgleich Hr. Favre sich über die Natur dieses Widerstandes nicht weiter ausläßt und folglich die Erklärung ziemlich vague ist, so scheint mir doch die Benennung Widerstand sehr unpassend zu seyn, nicht allein weil sie schon von anderen Physikern in einem anderen Sinne gebraucht worden ist, sondern auch weil der Widerstand eines Leiters zu einer Wärme-Erzeugung proportional dem Quadrat der Intensität Anlaß giebt, während die vom Widerstande der Elektrolyse herrührende Wärme einfach dieser Intensität proportional seyn würde.

14. Bemerkt zu werden verdient, daß spätere Versuche des Hrn. Favre als die angeführten einen geringern Werth für x ergeben. Hr. Favre fand für das Gramm Wasserstoff 3500 Wärme-Einheiten d. h. weniger als die Hälfte des Werthes, der aus den früheren Versuchen hervorgeht. Nur in dem Fall, daß die Flüssigkeit der Säule mit schwefelsaurem Zinkoxyd beladen war, erhielt er Werthe, die zwischen 4152 und 7352 schwankten. Obwohl es nicht

wahrscheinlich ist, daß das von Hrn. Favre
 r Smees'schen Säule angewandte platinirte P
 deren Werth für α ergiebt, als das platinir
 er Silber, welches bei den so eben berechne
 n der Hrn. Favre und Joule gebraucht wur
 doch mehr geneigt, diesen Unterschied eine
 sache zuzuschreiben. Der Anblick der Tafel
 vre zeigt nämlich, daß alle von ihm erhalten
 h mit der Intensität des Stromes ziemlich regel
 dern, und daraus muß man schließen, daß di
 nz von α erforderliche Intensitätsgränze noch
 cht wurde. Nur die Versuche mit dem schv
 koxyd machen eine Ausnahme, allein es kann
 ses Salz zum Theil zersetzt wurde, und in e
 afste das Zink, welches die platinirte Elektro
 is überzog, den Werth von α beträchtlich ve
 15. Schließen wir aus dem Vorhergehenden
 h bei Versuchen über die Wärmewirkungen

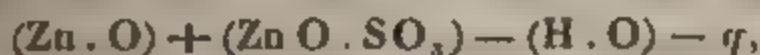
stimmen, dadurch, daß sie die elektromotorische Kraft von Säulen maßen, in welchen diese Verbindungen theilnehmen an der Erzeugung des Stromes.

17. Nachdem sie die elektromotorische Kraft einer Smee'schen Säule auf 21530 ihrer Einheiten festgesetzt, maßen diese Physiker die verschiedenen Säulen aus Zink und platinirtem Platin, in welchen das erstere Metall in eine Lösung von Alkali, das letztere in eine mit Wasser verdünnte Säure getaucht war. Nach den Untersuchungen der HH. Favre und Silbermann erzeugen die chemischen Actionen der Smee'schen Säule pro Aequivalent ($H = 1$ Grm.) 18457 Wärme-Einheiten. Demgemäß betrachten die HH. Troost und Marié-Davy den Quotienten $\frac{18457}{21530}$ oder 0,857 als constanten Coëfficienten, mit

welchem man die beobachtete elektromotorische Kraft einer anderen Säule zu multipliciren habe, um das Wärme-Aequivalent der darin stattfindenden chemischen Actionen zu erhalten. Nun ist die Smee'sche Säule, wie wir eben ersehen, eine von denen, deren elektromotorische Kraft nicht proportional ist dieser Wärmemenge. Ihre Formel ist nicht



wie es die HH. Troost und Marié-Davy annehmen, sondern

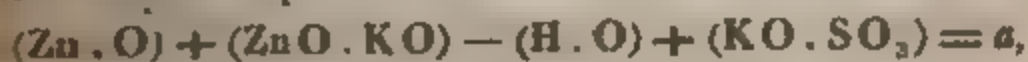


und es ist nicht die Zahl 18457, sondern eine viel kleinere $18457 - q$, welche man durch 21530 dividiren muß, um den constanten Coëfficienten zu erhalten.

Multiplicirt man ebenso mit

$$\frac{18457 - q}{21530}$$

die beobachtete elektromotorische Kraft einer Säule z. B. aus Zink, Kali-Platin, Schwefelsäure, so erhält man nicht das Wärme-Aequivalent



sondern

$$a - q.$$

sieht also, daß, da A die beobachtete elektromotorische Kraft ist, die HH. Troost und Marié-Davy gefunden:

$$A \cdot \frac{18436}{21530} = a$$

$$A \cdot \frac{18456 - \varphi}{21530} + \varphi = a \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (4)$$

Differenz dieser beiden Werthe ist

$$\varphi \left\{ 1 - \frac{A}{21530} \right\} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (5)$$

berichtigung, die man an den von den HH. Troost und Marié-Davy beobachteten Wärme-Aequivalenten anbringt, wird also negativ seyn für alle Säulen, deren elektromotorische Kraft größer ist als die einer Smee'schen Zelle, wie es bei allen ihren Versuchen der Fall war. Sie wird verschieden seyn für die Säulen, die nicht elektromotorische Kraft haben.

Die HH. Troost und Marié-Davy haben sich

bervorgehen, können zum grofsen Theil verdeckt werden. Der Werth des Gliedes (ZnO.KO) der oben angegebenen Formel ist nämlich unbekannt, weil kein Physiker ihn durch calorimetrische Versuche bestimmt hat. Die Formel der von den HH. Troost und Marié-Davy untersuchten Säulen enthält folglich zwei Unbekannte, nämlich (ZnO.KO) und das Wärme-Aequivalent der Verbindung von Säure und Alkali. Um sie zu berechnen, haben diese Physiker in ihren Formeln für die letztere Unbekannte den von HH. Favre und Silbermann erhaltenen Werth substituirt, und den Werth von (ZnO.KO) gesucht, der dann den Gleichungen genügt. Mit dem Mittel aus diesen Werthen, welche somit jeder Versuch liefert, haben sie ihre Rechnung wieder aufgenommen, um den der zweiten Unbekannten festzusetzen. Klar ist, dafs durch diesen Procefs ein constanter Fehler für alle Beobachtungen in dem Werthe von (ZnO.KO) versteckt ist. Wie aus der Formel (5) hervorgeht, variirt indess der begangene Fehler mit dem Werthe der elektromotorischen Kraft. Der mittlere Werth von ZnO.KO versteckt also nur den mittleren Werth der Rechnung. So z. B. haben die HH. Troost und Marié-Davy für die Säulen Zink, Kali-Platin, Schwefelsäure und Zink, Kali-Platin, Ameisensäure, welche die letzten in der Reihe, der mit Kali gemachten Versuche sind, die elektromotorischen Kräfte

32643

29950

erhalten. Mittelst der Formel erhält man als Berichtigung des Wärme-Aequivalents

0,516 φ für die erste

0,391 φ für die zweite.

Der Werth von ZnO.KO schliesst also einen Fehler von etwa 0,453 φ ein. Allein es ist klar, dafs das durch den ersten Versuch gefundene Wärme-Aequivalent (KO.SO_2) um die Gröfse

(0,516 — 0,453) φ

und das aus der zweiten Reaction um dieselbe
groß seyn wird.

von den HH. Troost und Marié-Davy erhaltenen
und daher nichts anders als die der HH. Favre
Hermann behaftet mit den möglichen Fehlern der
Messungen und denen, welche die falsche An-
nahme als die elektromotorische Kraft der untersuchten
Wärme-Aequivalent der chemischen Reactionen
mal sey, mit sich führt.

*Ueber die Verdichtung von Gasen und Dämpfen
auf der Oberfläche fester Körper;
von G. Quincke.*

verschiebbar sind als die des ersteren und die Dichtigkeit sich nicht sprungweise ändern wird. Die Art und Weise, wie die Dichtigkeit nach dem Innern der Flüssigkeit hin sich ändert, wird von der Natur derselben abhängen, und im Allgemeinen wird diese Aenderung sehr schnell vor sich gehen, ja man wird annehmen können, daß meist schon in unmerklicher Entfernung von der mathematischen Gränze des festen Körpers und der Flüssigkeit die letztere dieselbe Dichtigkeit wie im Innern hat.

Es ist nun wohl die einfachste Annahme, daß je größer der Unterschied der Dichtigkeit des festen Körpers und der Flüssigkeit ist, daß desto schneller die Dichtigkeit nach dem Innern der Flüssigkeit hin abnehmen wird, unter der Voraussetzung, daß die Dichtigkeit des festen Körpers größer ist, als die der Flüssigkeit, wie es ja bei Gasarten und festen Körpern immer der Fall seyn wird.

Wenn also ein fester Körper, ich will sagen ein Platinblech, in einer Gasart, etwa Kohlensäure, sich befindet, so wird die Kohlensäure unmittelbar an der Oberfläche dieselbe Dichtigkeit haben müssen, wie das Platin: das Platin wird Kohlensäure auf seiner Oberfläche condensiren, es wird eine Kohlensäure-Atmosphäre haben, deren Dicke unbekannt ist, wenn man die Dicke von der mathematischen Gränze der Oberfläche des festen Körpers bis zu der Stelle rechnet, wo die Kohlensäure wieder ihre gewöhnliche Dichtigkeit hat. Je dichter der feste Körper ist, desto dicker wird die Gasatmosphäre seyn, desto mehr Gas wird die Einheit der Oberfläche absorbiren. Je größer die Oberfläche des festen Körpers ist, desto größer wird auch die absorbirte Gasmenge seyn.

Die Kraft mit der die Gasheilchen an dem festen Körper adhäriren, rührt nun von Molecularkräften her, mit welchen die Molecüle des Gases von denen des festen Körpers angezogen werden, und wie man bei allen Kräften die Anziehung oder Abstossung proportional der wirkenden Masse setzt, so wird man es auch hier thun müssen. Nun wirken aber nur die Molecüle des festen Körpers in

warer Nähe der Oberfläche, und da bei dem Körper mehr Masse in der Nähe der Oberfläche ist, wird also auch bei diesem die Anziehung mehr, wird mehr Gas verdichtet werden.

Es wird also eine Verdichtung der Gasarten an der Oberfläche fester Körper stattfinden, die proportional der Dichtigkeit der Gasarten und mit der Dichtigkeit derselben zunimmt; die Verdichtung ist umgekehrt proportional der Entfernung, welche das Anziehungscentrum der Gasart und des festen Körpers ausmacht.

Die Oberfläche eines festen Körpers die Wahl zwischen mehreren Gasarten, so wird im allgemeinen die Gasart eher absorbirt werden. Geht eine Gasart in einen dichten, tropfbar flüssigen Zustand über, so wird sie leichter condensirbar wie eine andere, so wird die Natur die geringste Arbeit, wie überall, vorzuziehen, die geringste Dichtigkeitsänderung bewirken. Es ist daher die Dämpfe tropfbar flüssiger Körper leichter absorbirt als die Dämpfe gasförmiger Körper.

Damit stimmen auch die Versuche von Degen ¹⁾ und Faraday ²⁾ über Benetzbarkeit fester Körper überein. Wenn nämlich ein fester Körper Luft auf seiner Oberfläche absorbiert hat, und man bringt einen Wassertropfen berauf, so wird dieser als Kugelsegment auf demselben liegen bleiben, weil die Anziehung der condensirten Lufttheilchen nicht die Cohäsion des Wassers überwiegt. Ist jedoch diese Luftschicht auf irgend eine Weise entfernt worden, so breitet sich der Wassertropfen auf der Oberfläche aus, der Körper wird benetzt. Ist die absorbierte Luftschicht so gering, daß der Wassertropfen sie absorbieren kann, so wird er sich auf dem festen Körper ausbreiten und ihn benetzen. Bei Metalloberflächen, die auf der Einheit der Oberfläche mehr Gas condensirt haben, als z. B. Glas, wird deshalb ein Wassertropfen auch immer eher Kugelgestalt annehmen, als auf Glas, welches leichter benetzbar ist. Der Tropfen bildet nach Waidele ³⁾ ein um so flacheres Kugelsegment, je größer der Absorptionscoëfficient des Wassers für das Gas ist, mit welchem die Oberfläche des festen Körpers bedeckt ist.

So fand Degen, daß unter Wasser frisch gebildete Oberflächen, mit denen also die Luft gar nicht in Berührung gekommen war, immer benetzt wurden; z. B. Schlacken, unter Wasser zerschlagen, wurden stets benetzt.

Derselbe fand ferner, daß Uhrgläser, Platten von Platin und Silber, durch Erhitzen die Eigenschaft erlangten, benetzt zu werden. Noch sicherer, aber umständlicher ist Faraday's Verfahren, die Luftschicht zu entfernen, indem dieser die Oberfläche mit geschmolzenem Kali und concentrirter Schwefelsäure zusammenbringt, mit Wasser diese Stoffe entfernt, und nun die Körper noch glüht.

Es sind diese Erscheinungen in vollem Einklange mit meiner Erklärung, indem durch Erwärmen die Dichtigkeit

1) Pogg. Ann. Bd. 38, 1836, S. 419.

2) *Experim. research.* 588. 633.

3) Pogg. Ann. Bd. 59, 1843, S. 255.

absorbirten Gases geringer wird, und also weniger Beobachtung scheinbar gar nichts, adhärirt.

Saussure fand auch, daß Kohle, welche Gase absorbirt, unter der Glocke der Luftpumpe dieselbe Menge Gas, als oben, wenn sie jetzt nicht durch Wärme, sondern durch Abpumpen der Luft die Dichtigkeit verringert wird, absorbirt. Die unter der Glocke der Luftpumpe von ihrer Gasatmosphäre befreit worden war, absorbirte später wieder Gas, wenn man die Vertreibung durch Erhitzen beendete, so daß also Erwärmen ein besseres Mittel ist, die Gasatmosphäre zu entfernen.

Man kann diesen Umstand übrigens auch daher kommen lassen, daß die Kohle Wasser auf ihrer Oberfläche condensirt, wie oben gezeigt wurde, Wasser als tropfbarer Körper mit größerer Kraft, als Luftarten an der Oberfläche des festen Körpers adhärirt, was auch die Beobachtung von Saussure bestätigen. Durch Erwärmen wird das Wasser leichter in Dampf, in den gasförmigen Zustand übergeführt, und die Kohle wird dadurch von der Gasatmosphäre befreit.

Capazität des absorbirten Gases vermehrt; so wurde in Assure's Versuchen bei 100° noch nicht alles Gas, welches die Buchsbaumkohle absorbirt hatte, ausgetrieben. Wir werden später noch andere Mittel kennen lernen, die Oberflächefester Körper von ihrer Gasatmosphäre zu befreien. Assure brachte nun die Körper, nachdem sie durch Erhitzen oder unter der Luftpumpe von den absorbirten Gasen befreit waren, in ein gemessenes Volumen eines Gefäßes, das über Quecksilber aufgefangen war, und beobachtete die Volumenveränderung. Es ergab sich, daß verschiedene Stoffe verschiedene Gasmengen bei nahe demselben Druck und derselben Temperatur absorbirten. Es ließ sich größtentheils von der absorbirenden Oberfläche ab, die ja nicht zu bestimmen ist. Am meisten absorbirte Buchsbaumkohle, deren enge Poren bei demselben Volumen die größte Oberfläche darbieten. 1 Volumen Buchsbaumkohle und 1 Volumen Meerschaum von Valecas folgende Gasvolumina bei p Druck, t C.

	Kohle	Meerschaum
Ammoniak	90 ^{vol}	15
Chlorwasserstoff	85	
Schweflige Säure	65	
Schwefelwasserstoff	55	11,7
Stickoxydul	40	3,75
Kohlensäure	35	5,26
Elaöl	35	3,7
Kohlenoxyd	9,42	1,17
Sauerstoff	9,25	1,49
Stickstoff	7,5	1,60
Wasserstoff	1,75	0,44
	$p = 724^{\text{mm}}$	$p = 730^{\text{mm}}$
	$t = 11^{\circ} - 13^{\circ} \text{ C.}$	$t = 15^{\circ} \text{ C.}$

Absorption war in 24^h bis 36^h beendet, mit Ausnahme des Sauerstoffs, bei welchem die Absorption durch mehrere Jahre dauert, indem der Sauerstoff in Kohlenoxyd verwandelt und diese zurückgehalten wurde. Obwohl die Gase denselben Druck haben, so werden doch

ne Mengen von ihnen absorbirt, und diese Mengen nicht mit dem specifischen Gewichte der Gase. Die leichter condensirbaren Gasarten wie Ammoniak, schweflige Saure u. s. w. wurden leichter, als die andern Gase absorbirt, und es giebt dies einigermaßen einen Anhaltspunkt für die Leichtigkeit, mit welcher ein Gas in den tropfbar flüssigen Zustand übergeführt wird. Wenn nun aber auch im Allgemeinen für verschiedene festen Körper, deren Saussure noch untersucht hat, die absorbirten Gasmenngen dieselbe Menge, wie bei der Kohle befolgen, so finden doch Abweichungen statt, deren Grund in der Natur des Gases und des festen Körpers wird gesucht werden müssen. Es ist leicht, wie beim Sauerstoff und der Kohle, wo die Verbindung freilich langsam vor sich geht, die chemische Action wirksam und die Anziehungsfunktion der Moleküle andere werden, was die Absorptionsverhältnisse ändert, und wahrscheinlich wird der Absorptionscoefficient (die von der Einheit der Oberfläche bei der Einwirkung eines Druckes absorbirte Gasmenge) für jede bestimmte Gasart und jeden festen Körper besonders bestimmt werden können, wenn wir über die Molecularkräfte, von denen die Absorption abhängt, ja gar nichts wissen können. Manches

dem kleinen Wasservolumen absorbirten Gasmengen kommen so gut wie gar nicht in Betracht, und es wird also die absorbirte Gasmenge bei feuchter Kohle geringer seyn, wie bei trockener: so absorbirt nach Saussure ein Volumen Buchsbaumkohle

	trocken	feucht
Kohlensäure	33 ^{vol}	17 ^{vol}
Stickstoff	7,5	6,5
Sauerstoff	9,25	3,25
Wasserstoff	1	0,35

Trockene Buchsbaumkohle, die in 24^h 35^{vol} Kohlensäure absorbirt hatte, gab befeuchtet in 14 Tagen wieder 20^{vol} Kohlensäure ab.

Dadurch erklärt sich auch, daß während trockene Kohle Jahre hindurch langsam Sauerstoff absorbirt und die gebildete Kohlensäure zurückbehält, bei nasser Kohle 15^{vol} Sauerstoff in 10 Monaten absorbirt wurden, und 14 Monate später war $\frac{1}{3}$ des rückständigen Gasvolumens, in welchem sich die Kohle über Quecksilber befand, in Kohlensäure verwandelt.

Saussure brachte ferner luftfreie Kohle in die Torricellische Leere eines 2^{cm} weiten Barometers, und liefs dann nach und nach Kohlensäure Zutreten. Er fand alsdann, daß von einem Volumen trockene Buchsbaumkohle absorbirt wurden bei 18°,5 C. und dem Druck p

p	Kohlensäure.
734,3 ^{mm}	34,5 ^{vol}
403,8	27,4
260,6	24,5

Reducirt man diese Volumina auf Atmosphärendruck, so verhalten sich die absorbirten Volumina, wie die Cubikwurzeln aus der Dichtigkeit des Gases. August ¹⁾ schliesst daraus, daß diese Relation das Gesetz wäre, nach welchem die absorbirten Gasmengen vom Druck abhängen; doch ist dieß wohl Zufall, denn bei andern festen Körpern, wie

1) Fischer's Lehrbuch der mechanischen Naturlehre, neu bearbeitet von August, 1837 Bd. I, S. 394.

um, mit welchem Saussure ebenfalls Ab-
 che bei verschiedenem Druck anstellte, f
 ation nicht statt.

sure liefs Gasarten von sehr verschiedenen f
 uch organischen Gebilden, absorbiren, so von I
 olzasbest, Bergkork, Hydrophan, Quarz von
 vinnid-Quarz von St. Ouen, calcinirtem Gyp
 m Lerchenschwamm (Ca C), verschiedenen He
 en, Wolle und Seide. Da aber nicht angeg
 ese Körper getrocknet waren, da ferner die G
 birenden Oberfläche unbekannt ist, so kann
 ebenen Zahlen natürlich auch kein Gesetz g
 en. Nur das ergiebt sich aus diesen Versu
 ganische Stoffe mehr Stickstoff als Wasser
 e mehr Wasserstoff als Stickstoff unter sonst
 altnissen absorbiren, dafs also die chemische
 mitzuwirken scheint.

ab sich ferner, dafs 1^{vol} Buchsbaumkohle, d

und 12,95^{vol} Sauerstoff bestand. Nimmt man an, daß jedes Gas, wie es bei Flüssigkeiten der Fall ist, proportional dem partiaren Druck, unter welchem es steht, absorbiert worden wäre, und proportional dem durch frühere Versuche gefundenen Absorptionscoëfficienten, so würde diese Kohle nur 0,125^{vol} Wasserstoff und 8,586^{vol} Sauerstoff, also bedeutend weniger, absorbirt haben.

Wurde Kohle, die ein bestimmtes Gas absorbiert hatte, in ein anderes gebracht, so gab sie von dem absorbierten Gase ab, und absorbierte von dem anderen. Jedoch standen die absorbierten Gasmenngen in keiner gesetzmäßigen Beziehung zu einander, so daß die Verhältnisse sehr complicirt zu seyn scheinen, complicirter, wie bei Flüssigkeiten. Das Volumen des Gases welches durch ein anderes ausgetrieben wird, variirt nach Verschiedenheit des Verhältnisses, in welchem beide Gasarten in dem nicht absorbierten Ueberreste vorhanden sind. Die Ausscheidung ist desto vollständiger, in je größerem Ueberschusse das Gas genommen wird, welches dieselbe bewirken soll, jedoch kommt man in verschlossenen Gefäßen nie dahin, ein früher verschlucktes Gas durch ein anderes völlig auszutreiben; immer bleibt eine kleine Menge in der Kohle zurück. Es liegt dies wohl mit darin, daß die absorbierte Gasmenge ein größeres specifisches Gewicht hat und also schwerer diffundirt.

Da bei einer Verdichtung von Gasarten, wie das pneumatische Feuerzeug zeigt, Wärme frei wird, so wird auch bei der Absorption von Gasarten durch feste Körper, welche mit Verdichtung verbunden ist, Wärme frei werden, wie dies auch Saussure beobachtet hat, indem ein an die absorbirende Kohle gelegtes Thermometer um 14° C. stieg, als die Kohle Kohlensäure absorbierte. Saussure hat auch bei dem Austreiben von Kohlensäure aus Kohle mit der Luftpumpe ein Fallen des Thermometers um 4° C. beobachtet, doch möchte dies wohl eher einer Ausdehnung der Thermometerkugel zugeschrieben werden müssen, da das Gas zu langsam aus den Poren entweicht, als daß die

entwickelte Kälte für das Thermometer merkbar war.

aus diesen Versuchen folgt also, daß alle festen Körper, die eine gehörig große Oberfläche besitzen, eine gewisse Menge Gas absorbiren, die mit der Elasticität des Gases zunimmt, und von der Natur des Gases und des Körpers abhängt. Im Allgemeinen werden aber die condensirbaren Gase in größerer Menge absorbirt, als die Dämpfe tropfbar flüssiger Körper immer eher, als

man konnte aus diesen Versuchen nun schließen, daß die ausgesprochene Ansicht, die absorbirte Gasmenge sei proportional der Dichtigkeit des festen Körpers zu, falsch wäre, durch Versuche von Degen bekannt ist, daß die Platinschwamm in 2 Tagen absorbirte trockene Luft 1^{mg} wog, also noch nicht 1 CC. betrug, während Saussure 1^{vol} Kohle, deren spec. Gewicht so gering ist, 7^{vol} absorbirte. Hierbei ist aber zu beachten, daß die Oberfläche der Kohle sehr be-

bleiben, so beruhen die Vorgänge doch auf denselben Molecularkräften, wie die bei der Absorption von Gasarten durch Kohle.

Gemeinen ist auch die von der Einheit der Oberfläche eines Quadratcentim., absorbirte Gasmenge sehr verschieden, so dass die Oberfläche von viel grösserem Einfluss auf die Absorption der Substanz des festen Körpers ist. Die Versuche, die hierüber Aufklärung geben, rühren von Berzelius¹⁾ her, welcher für die Ausdehnung der schwefeligen Säure zwischen 0° und 100° die Zahlen

0,3822 0,3896

erhielt, nachdem der Raum, welcher das Gas enthielt, eine sehr grosse Oberfläche hatte. Es war durch Glasröhren, in die die schwefelige Säure enthaltende Gase geleitet worden waren, die Oberfläche vergrössert worden, so dass für dasselbe Quantum Luft die Oberflächenverhältnisse zu der in dem anderen Falle sich wie 1:36 verhielten.

Wenn man die Verdichtung der schwefeligen Säure bei der Oberfläche des Glases = 0 an, so folgte die Verdichtung der glatten Glasoberfläche bei 0° eine Verdichtung von 0,0008 der kubischen Einheit. Da aber bei 0° die Verdichtung nicht 0 ist, so würde sich in Wirklichkeit eine noch etwas grössere Zahl ergeben. 75° Platin statt der Glasstäbe, deren Oberfläche beiläufig 1000 Millim. betrug, in die Glasröhre gebracht, bewirkte eine stärkere Verdichtung, und es hatte der Platin etwa $\frac{1}{4}$ seines Volumens an schwefeliger Säure absorbirt. Da nun Buchsbaumkohle 65% schwefelige Säure absorbirt, so würde, wenn die Oberfläche des Glases und der Kohle dieselbe wäre, die Kohle condensirte, und 48° Platinschwamm 1 CC. Raum aus dem heraus für 1 CC. Buchsbaumkohle eine Oberfläche von 22 Millionen \square Millim. folgen; und diese noch grösser werden, wenn die Verdichtung der Säure grösser ist.

Ann. 1853 Bd. 89, S. 604.

Ann. 1853 Bd. CVIII.

ligen Säure proportional der Dichtigkeit des festen
 stattfindet.

1^{mm} Glasoberfläche würde darnach etwa 0,00000296
 ellige Säure bei 0° und 0^m,76 Druck absorbiren.
 ens folgt aus diesen Versuchen von Magnus,
 die Bestimmung der Ausdehnung der Gase durch
 eratur diese Condensation nicht fehlerhaft einge-

jedoch gar nicht gelängnet werden, daß unter
 bei verschiedenen Stoffen der specifisch leicht-
 er mehr Gas absorbirt bei sonst gleichen Ver-
 weil ja, wie schon oben bemerkt wurde, die
 Verwandtschaft mit ins Spiel kommen kann. Fällt
 fort, so absorbirt der dichtere Körper mehr

obachtete Biewend ¹⁾ in Clausthal, daß 2 Kä-
 s reinem Golde, die vor dem Löthrobre geschmol-
 und $\frac{1}{4}$ bis 1^{mm} Durchmesser hatten, an einander

dem zerriss die Luftschicht, mit welcher das Wasser an dem Metall haftete, sehr leicht, so dafs die Kügelchen sich nicht mehr gegenseitig trugen.

Wie verschieden sich Metalle mit reiner Oberfläche und solche, die eine Atmosphäre von Gas verdichtet haben, bei der Absorption des Wasserdampfes und der Dämpfe überhaupt verhalten, geht aus den Versuchen von Waidele ¹⁾ hervor, die dieser zur Erklärung der Moser'schen Bilder anstellte. Moser ²⁾ hat nämlich gefunden, dafs wenn man irgend einen geschnittenen Stein, einen Metallstempel oder sonst einen beliebigen Körper auf eine Platte legt, die aus irgend welchem Stoffe bestehen kann, und man entfernt nachher den heraufgelegten Körper, so wird auf der Unterlage nach einiger Zeit durch Einwirkung von Dämpfen, die sich an den verschiedenen Stellen der Unterlage verschieden condensiren, ein Bild des geschnittenen Steines, des Stempels u. s. w. sichtbar.

Waidele hat nun gezeigt, dafs diese Bilder von einer Aenderung der Gasatmosphäre der Körper herrührten. Er entfernte die von einer Silberplatte absorbirte Luftatmosphäre dadurch, dafs er sie mit frisch geglühtem Tripel polirte, also mit einem Körper von sehr grosser Oberfläche zusammenbrachte, der deshalb, obwohl er geringeres specifisches Gewicht als das Silber hatte, die Luftschicht absorbirte und fortnahm. Wurde die Platte mit Tripel, der längere Zeit an trockener Luft gelegen hatte, in Berührung gebracht, so wurde ihr dadurch, wenn sie rein war, d. h. keine Gasatmosphäre hatte, noch eine solche zugeführt, denn ein Körper absorbirt, wie wir aus Saussure's Versuchen gesehen haben, um so mehr, je grössere Dichtigkeit das Gas hat, mit dem er zusammengebracht wird. Es wird dann auch eine längere Zeit vergehen, bis er durch Liegen an verdünnter Luft die Atmosphäre wieder verloren hat.

Eine reine, mit frisch geglühtem Tripel geputzte Silberplatte zeigte beim Behauchen eine blaue Farbe des con-

1) Pogg. Ann. 1843 Bd 59, S. 255.

2) Pogg. Ann. Bd 56, S. 177 und Bd. 57, S. 1.

Wassers, eine solche, deren Oberfläche eine
 sorbirt hatte, dagegen eine bräunliche Färbung
 Farbe auf der verschiedenen Reflexion des L
 ranze von Wasser und Gasschicht und an
 on Wasser und Silber beruht, oder ob die
 Dicke der condensirten Wasserschicht, wie
 n dünner Blättchen, die verschiedenartige Färbung
 mag dahingestellt bleiben. Jedenfalls ist es
 unterscheiden ob eine Silberplatte mit frisch
 Tripel oder solchem polirt worden, der Luft
 er Luft gelegen hat.

blaue Färbung des condensirten Wasserda
 Silberplatte zeigt nach einigen Stunden schon
 che spielende Färbung.

bt man eine reine Silberplatte, worunter ich
 e solche verstehen will, die blaue Färbung
 en Wasserdampfes zeigt, mit frisch geglä
 d kehrt diesen mit reiner Baumwolle ab, so

Bringt man eine, auf diese Weise zur Hälfte mit einer Gasatmosphäre versehene Daguerre'sche Platte in Quecksilberdampf, so condensirt sich das Quecksilber nur auf der Seite, wo das frisch geglühte Kohlenpulver lag, wo also die Quecksilberdämpfe nicht erst die Gasschicht zu durchbrechen haben oder durch dieselbe diffundiren müssen.

Versieht man eine Platte auf die angegebene Weise mit einer Atmosphäre von Kohlensäure oder Ammoniak, legt dann eine kleine flache Scheibe frisch geglühter Buchsbaumkohle darauf, entfernt diese nach ein paar Sekunden und behaucht die Platte, so zeigt sich an der Stelle, wo sie mit der Kohle in Berührung war, blaue Färbung, an den übrigen Stellen bräunliche Färbung des condensirten Wasserdampfes.

Versieht man eine Platte mit einer Atmosphäre von Wasserstoff und führt ein Stück Platinschwamm unter leichter Berührung über die Platte, so zeigt die Bahn beim Behauchen blaue Färbung auf braunem Grunde, ebenso, wie sich Quecksilberdämpfe vorzugsweise auf der Bahn condensiren.

Es ist das in voller Uebereinstimmung mit Versuchen von Degen, bei denen die Benetzbarkeit der Platten als Kriterium einer absorbirten Gasschicht dienen kann. Dieser fand, daß benetzbaren, also mit keiner Gasatmosphäre behafteten, Körpern durch Reiben mit Leinwand, Papier u. s. w. die Benetzbarkeit genommen wurde, indem jetzt die Körper mit einer auf der großen Oberfläche der organischen Substanz condensirten Gasschicht zusammenkamen, und so eine Atmosphäre absorbirten, die die Benetzbarkeit verhinderte.

Durch Erwärmen, Putzen mit einer Bürste und Alkohol läßt sich ein Stahlstempel von den absorbirten Gasen befreien, und durch Liegen an der Luft, oder in Kohlenpulver kann er mit einer Gasatmosphäre versehen werden. Wird ein mit Kohlensäure überzogener Stahlstempel zehn Minuten auf eine reine Silberplatte gesetzt, und man läßt auf diese dann Quecksilberdämpfe wirken, so schlagen sich die Dämpfe nur an den Stellen nieder, die den Stempel nicht berührten.

man einen reinen Stempel auf eine mit einer
 e versehene Platte, so wird sich nach ein
 Quecksilber an den Berührungsstellen sta

mer Stempel auf eine reine Platte gesetzt, (f
 e kein Bild, d. h. die Quecksilberdämpfe we
 ig condensirt. Dasselbe findet statt, wenn ein
 re bekleideter Stempel auf eine mit Kohlen
 Silberplatte gelegt wird.

kann mit Quecksilber deshalb die Unterschi
 gen, wie mit Wasser, weil letzteres leichter
 während das Quecksilber an dem Silber haftet
 eil der dichtere Quecksilberdampf schwerer als
 Wasserdampf mit der Gasatmosphäre diffund
 ele legte ferner einen mit einer Kohlenst
 e versehenen Stempel nach einander auf
 parirte Platten; auf die ersten beiden 30 Min
 itte und vierte 1 Stunde, und auf die fünfte
 Stunden. Nach dem Abnehmen des Sten

Platte sich nicht berühren, sondern durch zwei an der Seite untergelegte Glimmerblättchen in gewissem Abstand von einander gehalten werden.

Die Dicke der absorbirten Gasschicht braucht aber nicht so dick, wie die Glimmerblättchen zu seyn, denn es werden natürlich die Gasatmosphären an den Stellen schneller diffundiren, wo der Weg, den sie zurückzulegen haben, der kürzere ist. Es kann das auf die Schärfe der Bilder von Einfluss seyn, jedoch fehlen darüber genauere Angaben.

Versieht man eine Platte mit einer an verschiedenen Stellen verschiedenen Gasatmosphäre, indem man ein Moser'sches Bild darauf erzeugt, so kann man, wie Fizeau¹⁾ gezeigt hat, durch Auflegen dieser Platte auf eine zweite das Bild auch auf dieser erzeugen, was also ebenfalls durch verschiedene Condensation der Dämpfe auf Stellen mit verschiedener Gasatmosphäre leicht erklärt werden kann, indem auch Körper mit verhältnißmäßig kleiner Oberfläche die absorbirten Gasatmosphären übertragen.

Ein anderer Beweis, daß dem Silber durch Poliren mit frisch geglühtem Tripel seine Gasatmosphäre genommen wird, liegt darin, daß ein Wassertropfen, der über solche Platte hingeführt wird, desto leichter darauf zerfließt, je reiner dieselbe ist, während er über eine andere Silberplatte, welche ihre Gasatmosphäre noch hat, wie über eine fettige Fläche hingleitet.

Führt man einen an einem Glasstabe hängenden Wassertropfen über eine an der Luft gelegene Daguerre'sche Platte, die also mit einer Gasatmosphäre versehen ist, so findet ein Austausch der Atmosphären statt; der Wassertropfen theilt der Platte an den Berührungsstellen Wasserdampf mit, so wie die Atmosphäre der Platte zum großen Theile von dem Wassertropfen absorbirt wird, und dadurch entsteht eine Veränderung in der Condensirung der Dämpfe.

Behaucht man also eine Silberplatte, über welche ein Wassertropfen auf diese Weise hingeführt worden ist, so

1) Pogg. Ann. Bd. 58, S. 594.

wie Moser gezeigt hat, ein Bild dieser 2
 analoger Versuch ist der von Waidele mit
 samme, welcher Wasserstoff absorbiert hatte,
 er hat ferner gezeigt, dafs, wenn man auf
 B. von Metall, haucht und der Hauch an ein
 durch heraufgelegtes Papier abgehalten wird,
 darauf folgendem Behauchen der Wasserd
 den einmal als an den zweimal vom Hauch
 Stellen niederschlägt.

Versuche gelingen aber nach Waidele ni
 mmen auf einer nach der Martin'schen Met
 n Daguerre'schen Platte, als auf einer sol
 och eine Gasatmosphäre besitzt. Martin
 le Platten mit Weingeist, destillirtem Wi
 n Schaafknochen und einem weichen Rehl
 in Schwefeläther gereinigt worden, durch
 ahren also die Gasatmosphäre entfernt wird.
 nun bei den Versuchen von Saussure Wa
 ie grofse Quantität Gas von der absorbire

durch die Atmosphäre absorbirter Gase bedingt. Waidele präparirte drei Platten gleich sorgfältig, die erste wurde mit einer Atmosphäre von Kohlensäure, die zweite mit einer solchen von Wasserstoff versehen, die dritte Platte rein gelassen, alle drei bis zu einer gleichmäßigen goldgelben Farbe jodirt, und bei gleichmäßiger Beleuchtung nach einander der Wirkung des Lichtes in der *camera obscura* ausgesetzt. Wenn dann z. B. 10 Minuten zur Erzeugung eines kräftigen Bildes für die reine Platte hinreichen, so sind bei der mit Wasserstoff versehenen Platte bloß 5', bei der mit Kohlensäure versehenen 20' nöthig.

Es kann diese Thatsache nicht befremden, da durch die neuesten Untersuchungen von Bunsen und Roscoe¹⁾ gezeigt worden ist, wie sehr die chemische Wirkung des Lichtes auf ein Gemenge von Chlor und Wasserstoff durch die Gegenwart von fast unmerklichen Spuren fremder Stoffe modificirt wird, und wie ein gewisser Gehalt an Sauerstoff die Wirkung verstärkt, ein geringerer oder größerer Gehalt desselben Gases die Wirkung schwächt.

Dieselbe Eigenschaft wie der Wasserstoff, die Zersetzbarkeit des Jodsilbers zu erhöhen, haben ja auch, wie Moser gezeigt hat, fette Oele, Aetherdampf und dergl., so daß die Gasarten ein analoges Verhalten mit diesen Stoffen zeigen.

Durch die chemische Wirkung des Lichtes in der *camera obscura* scheint metallisches Silber in fein vertheiltem Zustande ausgeschieden zu werden, welches also die Eigenschaft, Gase und Dämpfe zu absorbiren in hohem Grade besitzt. Je reiner nun eine Daguerre'sche Platte präparirt ist, desto kräftiger kann, nachdem dieselbe in der *camera obscura* gewesen ist, der Quecksilberdampf auf sie einwirken, ohne der Schönheit des Bildes zu schaden, da dann die Wirkung des Quecksilberdampfes nicht durch die Gasatmosphäre modificirt wird, durch die er sonst diffundiren muß, und die nicht so scharf begränzt ist, wie die Stellen, wo das Jodsilber zersetzt ist.

1) Pogg. Ann. Bd. 100, S. 43.

erre ¹⁾ führt ferner an, daß Wasserdampf von Platten schwerer, als von reinem Silber condensirt und bei Moser's Versuchen erschienen auf einer Platte, auf welcher eine gravirte Messingplatte, Kupferplatte und ein geschnittener Stein gestanden hatten. Unter der Sonne die Bilder der metallischen Körper anzusprechen, dieß also ebenfalls dafür, daß dichtere Gase Gas absorbiren.

Die sogenannten Wärmebilder, die auch Moser zuerst beobachtet hat, rühren nicht allein von der Absorption der Wärme durch die Oberfläche fester Körper her, sondern auch von der verschiedenen Fähigkeit der angewandten Körper, die Wärme zu leiten, so daß ich dieselben hier

in einer andern Art und Weise die Absorption von Gasen durch feste Körper sichtbar zu machen, besteht darin, Flüssigkeiten in Gefäßen sieden läßt, die mit der festen Substanz in Berührung waren. War der Boden

nügt und läßt auf die von festen Körpern absorbirten Gas-
mengen schließen.

Wir besitzen von Marcet ¹⁾ eine grössere Arbeit über diesen Gegenstand, und daraus geht hervor, daß Wasser in Metallgefäßen weniger stößt und bei niedrigerer Temperatur kocht, als in Glasgefäßen, so daß also erstere mehr Luft auf ihrer Oberfläche condensirt haben. Durch Vergrößern der Oberfläche, z. B. Hineinwerfen von Pulver, wird die Temperatur des Wassers erniedrigt, und zwar waren Eisenfeilspähne wirksamer als Glaspulver.

Wurde der Glaskolben, in welchem das Kochen geschah, bis 300° oder 400° erwärmt, oder mit heißer concentrirter Schwefelsäure oder concentrirter Kalilauge behandelt, und diese Substanzen dann mit destillirtem Wasser durch Ausspülen entfernt, so war das Stossen besonders heftig, und die Temperatur des kochenden Wassers besonders hoch, sie stieg bis 104° und darüber. Durch Einschütten von Eisenfeilicht sank die Temperatur wieder auf 100°. *

Man sieht also, daß die Operationen, welche die an der Gefäßwand adhäreude Luftschicht entfernen, das Stossen vermehren und die Siedetemperatur erhöhen.

War die Oberfläche des Glasgefäßes rau, so betrug die Siedetemperatur des Wassers manchmal 100°; bei Glasgefäßen mit glatter Oberfläche niemals weniger als 101°, weil dann die von der Glasoberfläche absorbirte Luftschicht geringer war.

Marcet führt auch an, daß in Gefäßen, deren Wandung mit Gummilack oder geschmolzenen Schwefelblumen überzogen gewesen, das Sieden leicht und bei niedriger Temperatur, öfter ein wenig unter 100°, von statten gegangen wäre. Es kann bei dem Schmelzen leicht eine Oxydation des Gummilacks oder des Schwefels stattgefunden haben, wodurch die gasförmigen Zersetzungsproducte sich dann auf der Oberfläche der festen Körper angesammelt, und so das Sieden erleichtert haben.

1) Pogg. Ann. Bd. 67, S. 218.

ere Flüssigkeiten, wie z. B. Alkohol, zeigt analoges Verhalten beim Kochen, wie das Wasser: die Leichtigkeit, mit der sich an der Oberfläche Dampfblasen bilden, ebenfalls auf die Affinität des Gases schliessen lässt, und das Gesetz, dass die absorbirte Gasmenge mit der Oberfläche proportional zunimmt.

dem Vermögen, Gase an der Oberfläche zu absorbiren, und dadurch eine Temperaturerhöhung herbeizuführen, beruht nun ferner die Eigenschaft des Platins, Sauerstoff und Wasserstoff zu Wasser zu verbinden. Dies geschieht um so leichter, je reiner die Oberfläche ist, wie Faraday gezeigt hat, indem dann der Sauerstoff und Wasserstoff mit dem Platin in Berührung kommen, also die grösste Verdichtung an der verdichteten Menge Knallgas und folglich die grösste Wärmemenge gross genug, so pflanzt sich die Wärme durch die ganze Gasmasse fort, das Knallgas

Durch Glühen erhält er die verlorene Eigenschaft wieder, indem dadurch die absorbirten Gase entfernt werden.

Durch die Verdichtung der Gase und die damit verbundene Wärmeentwicklung erklärt sich ferner die von Magnus ¹⁾ beobachtete Eigenschaft fein vertheilter Metalle wie Kobalt, Nickel und Eisen sich an der Luft zu entzünden. Je geringer die Temperatur bei der Reduction der Oxyde durch Wasserstoff ist, desto gröfser ist die Oberfläche der metallischen Pulver, desto leichter entzünden sie sich. Werden sie in eine Atmosphäre von Kohlensäure gebracht, so geht die Entzündlichkeit verloren, weil dann die Metalle eine gröfsere Gasmenge von der Kohlensäure, als von dem specifisch leichteren Wasserstoff absorbiren, und die erstere nicht so leicht, wie der letztere mit der atmosphärischen Luft diffundiren kann. Natürlich ist die leichte Oxydirbarkeit des Metalles dabei auch von Einflufs, so dafs fein vertheiltes Kupfer sich nicht entzündet, sondern sich nur allmählig an der Luft oxydirt.

Eine andere Art und Weise als die bisher erwähnten, die an festen Körpern adhärirende Luftschicht zu entfernen, giebt die Elektricität an die Hand. Faraday hat gezeigt, dafs Platinplatten, denen die Fähigkeit fehlt, Knallgas zu entzünden, nicht blofs durch Behandeln mit concentrirter Schwefelsäure und destillirtem Wasser dieselbe erhalten, sondern auch dadurch, dafs man sie längere Zeit als Elektroden in einem Voltameter benutzt, also längere Zeit Elektricität durch sie hindurchfliessen läfst.

Bei Körpern, die die Elektricität schlecht leiten und bei Isolatoren mufs man Elektricität von gröfserer Spannung anwenden, um die adhärirende Luftschicht zu entfernen. So hat Riefs ²⁾ gezeigt, dafs ein Glimmerblatt mit frischer Spaltungsfläche den Wasserdampf zusammenhangend condensirt, und benetzbar ist, während ein altes Glimmerblatt, welches Luft auf seiner Oberfläche verdichtet hat, im Hauche matt beschlägt. Ein frisches Glimmerblatt isolirt deshalb auch

1) Pogg. Ann. Bd. III, S. 81.

2) Riefs, Lehre von der Reibungselektricität Bd. II, S. 219.

ht, weil es mit großer Begierde Wasserdampf anzieht und die dadurch entstehende Wasserelektricität ableitet. Nach wenigen Stunden ist es schon mit einer Luftschicht bekleidet, der Wasser schlägt sich in einzelnen Tröpfchen nieder, die Feuchtigkeit ist verloren gegangen, und die Elektricität der Oberfläche weniger gut geleitet.

Ist man nun einen elektrischen Funken über ein Silberblatt schlagen, so zeigt sich die Bahn des Funkenstrahls blank auf mattem Grunde, dieses beweist, dass die Lufttheilchen zertrümmert worden, und an ihnen hat also der Funken die Lufttheilchen losgerissen, ähnlich wie der Blitz die Luft in Bewegung setzt.

Auf mit Gold und Silber plattirten Kupferplatten erschien die Funkenbahn ebenfalls blank auf mattem Grunde. Auf frisch gespaltenen Glimmerplatten erschien kein Bild der Funkenbahn, oder ein mattes Bild auf mattem Grunde. Es rührt dies daher, dass zuweilen

und bestehen bleibt, wenn mit einer Flamme die isolirende Platte bestrichen und von Elektricität befreit worden ist, beweist, daß die Verbrennungsproducte der Flamme es nicht afficiren, was mit der angegebenen Erklärung vollkommen übereinstimmt. Die Temperatur ist dabei nicht nachtheilig wegen der kurzen Zeit, welche die Flamme wirkt.

Wenn man auf einer Metallplatte, die ein Hauchbild zeigt, Metalle auf galvanischem Wege sich niederschlagen läßt, so wird sich auf den von der absorbirten Gasschicht am meisten befreiten Stellen vorzugsweise das Metall absetzen, weil hier wegen des geringeren Widerstandes die größere Stromintensität herrscht. Man kann also durch dieses Mittel die Hauchbilder fixiren.

Ferner rühren die elektrischen Ströme, welche entstehen, wenn zwei homogene Metalle, von denen das eine benetzt, das andere trocken ist, in destillirtes Wasser getaucht werden, von der Luftschicht her, welche das trockene Metall auf seiner Oberfläche absorbirt hat. Aus den Beobachtungen von Schröder ¹⁾ folgt, daß diese Ströme sehr schnell verschwinden, da die Luftschicht bald von dem Wasser absorbirt wird, und daß immer das trockene Metall gegen das benetzte sich positiv verhält, ähnlich, wie fast in der ganzen elektrischen Spannungsreihe der Metalle das specifisch leichtere Metall positiv gegen das specifisch schwerere ist.

Wenn man nun statt homogener Metalle zwei heterogene z. B. Platin und Eisen mit einander vergleicht, so kann man einmal das Platin und einmal das Eisen trocken lassen, und da zeigt sich dann, daß die Wirkung auf die Multiplicatornadel größer im ersten Falle ist, wo das Platin später eingetaucht wird, weil dieses mehr Luft auf der Einheit der Oberfläche condensirt, der elektrische Strom also länger anhält. Ebenso verhält sich Kupfer gegen Platin, doch ist hier der Strom schwächer, so daß also dies wieder dafür

1) Pogg. Ann. Bd. 54, S. 57.

daß das dichtere Metall eine größere Luftmenge
Oberfläche verdichtet.

Selbst will ich noch darauf aufmerksam machen,
von Wiedemann¹⁾ entdeckte Erscheinung, daß
Electricität auf der Oberfläche der Krystalle sich in
einer Richtung verschieden fortpflanzt, mit meiner
von der Oberflächenänderung in Zusammenhang
beobachtete nämlich, daß wenn man aus dem
einer geladenen Leidener Flasche, deren äußere Be-
leitung berührt ist, in eine senkrecht auf einer ho-
Krystallplatte befestigte Nähnadel Funken schla-
und die Krystallplatte war vorher mit Bärlapp-
streut worden, daß dann dieser Staub um die
um entfernt wurde. Der von Staub freie Raum
Ellipse und zwar lag die große Axe der Ellipse
bei negativen Krystallen parallel der krystallogra-
Hauptaxe, bei optisch positiven Krystallen (mit
des Feldspaths) senkrecht darauf.

nicht in der Krystalloberfläche zu suchen sey. Nach meiner Erklärung liegt auch gar keine Schwierigkeit darin, anzunehmen, daß das Collodium, welches ja flüssig war, in derselben Richtung wie der Krystall die gröfsere Dichtigkeit besitzt, und dann bleibt die Erklärung dieselbe.

Wenn nun auch manche Schlüsse, die ich aus der Erfahrung gezogen, zu kühn scheinen mögen, so hat diese Erklärung der Oberflächenveränderung doch den Vortheil, daß sie das Gedächtniß für so verschiedenartige Erscheinungen erleichtert, und ich glaube, daß so manche Theorie keinen anderen Anspruch macht, obwohl sie allgemein gelehrt wird.

Berlin im April 1859.

VII. *Mittheilungen aus der Mineralien-Sammlung des Hrn. Dr. Krantz; von Dr. G. vom Rath.*

Ueber den Apatit aus dem Pfitsch-Thale in Tyrol.



Apatit



Zircon

Von Kobell beschrieb in den Münchener Gelehrten Anzeigen (Jahrgang 1845, S. 825 bis 829) die schönen Zircon-

Poggendorff's Annal. Bd CVIII.

von den Rothen Wänden im Pfisch-Thale. Mit
finden sich sehr kleine, zierliche Apatit Krystalle,
wegen ihrer Flächen - Combination Interesse ver-

Mineralien sind in Begleitung von Chlorit, Granit,
Rutil Periklin in Drusen und auf Klüften eines
Granat reichen Chloritschiefers aufgewachsen
nur eine, selten bis 2 Linien grossen, $\frac{1}{2}$ bis 1 Li-
nen Apatit Nadeln haften gewöhnlich mit einer
Stener mit der Säule auf ihrer Unterlage.

Zwischen an diesen Krystallen eine reguläre, sechs-
seitige Säule W , und ein Dihexaëder S , dessen Flächen
senkrecht der Säule gerade aufgesetzt sind. Den End-
winkel jenes Dihexaëders fand ich

131° 8'

" 14'

" 16'

im Mittel 131° 13').

Die Endcke des Dihexaëders ist durch die Geradendfläche

$$(c : \infty a : \infty a : \infty a), 0P$$

schwach abgestumpft

Zuweilen zeigen die Krystalle keine andere Flächen als die angeführten. Meist aber treten hemiëdrische Didodecaëder Flächen m (Dihexaëder dritter Ordnung) als Abstumpfungen der Kanten zwischen S und M hervor. Diese Flächen liegen theils links, theils rechts unter S . Ich fand die Neigung von $S:m$ an rechts und an links hemiëdrischen Krystallen

165° 56'

165 52

165 57

166 0

im Mittel 165° 56' 1).

Das hemiëdrische Didodecaëder m erhält demnach die Formel

$$(a : \frac{1}{4} a : \frac{1}{2} a : c), 3P\frac{1}{2}.$$

Die Flächen desselben sind mit einer feinen Streifung geziert, welche zur Kante $\frac{S}{m}$ parallel ist.

Bei mehreren Krystallen sieht man Didodecaëder-Flächen zugleich rechts und links unter S meist sehr verschieden ausgedehnt, zuweilen indess auch völlig im Gleichgewichte. Man hatte nun wohl vermuthen können, daß die rechten und linken Didodecaëder Flächen, wo sie zusammen erscheinen, verschieden seyen: wie es ja auch in Betreff der Trapezflächen der Quers der Fall ist. So weit bisher bekannt, erscheint ein vollflächiges Didodecaëder nur beim Beryll.

An einem der Krystalle mit rechter und linker Trapezfläche war es möglich die Neigungen beider zu S zu messen. Die Resultate der Messungen weichen nur wenige Minuten

1) Nach v. Kokscharow's Tafel mißt derselbe Winkel bei dem Apatit von Ehrenfriedersdorf und von den Smaragd-Gruben im Ural 166° 3', bei dem Apatit aus Imilla 166° 3', bei dem Apatit vom Laacher-See und von Achmatowak 166° 2'.

oben gezogenen Mittel ab. Es ist dies, so
 die einzige Ausnahme von dem durch Haidinger
 Gesetz in Betreff des Vorkommens die
 der Flächen beim Apatit, welches bekannt

Unter diesen vollflächigen Krystallen war ei
 Säulenfläche aufgewachsen, daher an beiden End
 sort. Während an dem einen die 12 Dido
 chen erscheinen, fehlen sie an dem anderen ga
 einem einzigen der untersuchten Krystalle f
 hexaëder Fläche erster Ordnung y , auf die l
 ersten sechseitigen Säule gerade aufgesetzt.

te an der Combination der Säule M mit c
 S die dreiflächige Ecke MSS abstumpft, so
 unter der Voraussetzung, daß sie einem der c
 bekannten Dihexaëder angehöre, die Form

$$(a : a : \infty a : c), \frac{1}{2} P.$$

dies das spitzeste der drei Apatit-Dihexaë
 benen Krystalle sind durchsichtig und farb

Demnach bekommt dieß Dioctaëder das Zeichen

$$(a : \frac{1}{2} a : c), 3P3.$$

Es ist das stumpfste und zugleich das am gewöhnlichsten beim Zircon auftretende.

Ein schärferes Octaëder u gleicher Ordnung wie o läßt sich wegen der Rundung der Flächen nicht messen, es ist indess dadurch bestimmt, daß x seine Endkanten zuschärft, und hat das Zeichen

$$(\frac{1}{3} a : \frac{1}{3} a : c), 3P.$$

Unter dem Dioctaeder x liegt noch eine, ja zuweilen noch zwei Flächen aus der Zone oxS . Die untere Z , welche dem scharfsten Dioctaeder angehört, ist wohl zu messen. Die Neigung $o : z$ beträgt

$$138^{\circ} 57'.$$

Demnach gehört die Fläche dem Dioctaëder

$$(a : \frac{1}{2} a : c), 5P3.$$

Die Fläche, welche die Kante $\frac{1}{2}$ abstumpft, gehört gleichfalls einem Dioctaëder y an. Zu genauer Messung war sie nicht geeignet; die ungefähre Neigung von $o : y$ ist

$$143^{\circ} \text{ bis } 144^{\circ}.$$

Es ist also dieß mittlere Dioctaëder offenbar

$$(a : \frac{1}{2} a : c), 4P4.$$

Nur selten treten diese sieben Gestalten zusammen auf. Es finden sich Krystalle, welche kaum eine Spur anderer Flächen als das Hauptoctaëder zeigen, meist im Gleichgewicht, doch dehnen sich auch wohl zwei in einer Ecke gegenüber liegenden Flächen so aus, daß sie sich in einer langen Kante scheiden. Von den beiden Säulen herrscht meist die Hyacinth, doch auch wohl die Zirconsäule. Diese ist meist gerundet durch das Auftreten des dreifach schärferen Octaëders. Das Dioctaëder x ist das häufigste und erscheint zuweilen ausgedehnt, die beiden anderen nur schmal.

Dieser Flächenreichtum und die farblose, durchsichtige Beschaffenheit lassen die Krystalle aus dem Pfisch-Thale als die schönsten Zircone erscheinen.

chung der von mir gemessenen Winkel mit
r (Mineralogie, S. 340) nach Mohs mitgetheil

		Mohs.
(Endkante)	123° 18'	123° 19'
	149° 52'	150° 3'
	138° 57'	138° 41'
	143 bis 144	143° 12'

en sich, wenn auch sehr selten, in denselben
n des Pfilsch Thales eingewachsene Zirkon-K
einem durchaus verschiedenen Typus. Es
ornige, echte Hyacinthen von der charakter
nthrothen Farbe, welche mit dunklerem T
n, mit hellerem in der Mitte der Säule an
bekannten Exemplare sich zeigl. Die Kryst

VIII *Ist Stärke in Wasser löslich?*
 von Prof. Wilh. Wicke.

Hr. Dr. C. Jessen hat in No. 3 d. Jahrg. S. 497 eine Abhandlung „Ueber die Löslichkeit der Stärke“ in Wasser publicirt. Diese Beobachtung streitet mit der von Nägeli und Hartig darüber gemachten Angaben, bestätigt indessen die von Guerin-Varry und Delffs aufgestellten Behauptung. Wären diese Thatsachen begründet, so würde man natürlich einen nicht unerheblichen wissenschaftlichen Gewinn daraus ziehen können. Die Physiologen dürften sich dann nicht länger sträuben, der Löslichkeit der Stärke in Wasser ihre volle Aufmerksamkeit zu schenken. Ich habe es deshalb für der Mühe werth gehalten, die von Hrn. Dr. C. Jessen ausgeführten Versuche zu wiederholen, namentlich mit Kartoffelstärke, die ich vorschriftsmässig lange Zeit in angefeuchtetem Zustande mit Sand verrieben hatte. Ich übergoss dann das Gemenge mit mehr Wasser, wartete, bis das Unlösliche sich gesetzt hatte und filtrirte die Flüssigkeit. Jod giebt jetzt allerdings in dem Filtrate eine Reaction auf Stärke. Aber, so oft ich den Versuch auch wiederholte, stets erhielt ich nach der ersten Filtration eine trübe Flüssigkeit, die auf den ersten Blick *suspendirte* Theile verrieth, durchaus aber nicht als eine *wirkliche Lösung* angesehen werden konnte. Ich machte mir dann die Mühe, die erhaltene erste Flüssigkeit acht Mal nach einander zu filtriren; das Resultat war kein anderes; das Wasser opalisirte immer noch. Natürlich trat dann auch immer noch die Reaction mit Jod auf; indessen nachdem die Flüssigkeit das achte Filter passiert war, in weit schwächerem Grade als das erste Mal. Ich kann mich deshalb zu der Ansicht des Hrn. Dr. Jessen, daß die Stärke in Wasser löslich sey, nicht bekennen. Ob andere Beobachter zu anderen Resultaten gelangen werden, muß man abwarten.

folgender Umstand spricht gegen die Richtigkeit
 en'schen Behauptung. Die Reaction mit Jod auf
 lich gelöste Stärke fällt ungemein schwach aus.
 n eine wirkliche Lösung, so müßte bei der un-
 oßen Empfindlichkeit, mit welcher Jod auf Stärke
 n ganz anderer Farbenton auftreten.

sich aus einer auf angegebene Weise erlangten
 ein Absatz bilden soll, kann ich ebenfalls nicht

Mag seyn, daß sich in cylindrischen Gefäßen
 endigten Theile erst sehr allmählich am Boden

Nicht so, wenn man flache Gefäße für den Ver-
 satzt Ich ließ die opalsirende Flüssigkeit einen

in einer flachen Schale stehen und erhielt da-
 deutliches Sediment. Betrachtete ich dieses un-

Mikroskop und reagirte mit Jod, so war keines-
 ganze Flüssigkeit blau, sondern nur gewisse Por-

ren gefärbt, die in Gestalt unregelmäßiger Stücke
 zäher Schleim austraten.

IX. *Eine neue Art Quetschhahn;
von A. Lipowitz.*

Die Anwendung des Quetschhahns ist für die Maafsanalyse eine wichtige Erleichterung dieser Methode und haben wir ihn dem Dr. Fr. Mohr zu verdanken. In dem Werke Dr. Fr. Mohr's Lehrbuch der Titrimethode findet sich auf Seite 4 der ursprüngliche Messingquetschhahn beschrieben und abgebildet, und eine andere Construction ganz ohne Metall in demselben Werke Seite 344 angegeben.

Wer sich viel mit Titriren beschäftigt, zumal Büretten zum steten Gebrauch gefüllt in Vorrath hält, wird sehr bald nachstehende Uebelstände erkannt haben. Erstens haben die Quetschhähne, besonders die von Messing, nach einer Seite hin eine grössere Schwere und veranlassen dadurch den Gummischlauch, welchen man gewöhnlich des besseren Schliessens wegen etwas lang wählt mit der gläsernen Abflussspitze, sich seitwärts zu stellen, statt senkrecht herabzuhängen. Zweitens und in der Hauptsache, schliessen sowohl die schwereren Messingquetschhähne, als auch die aus Glas oder Horn mit Kautschuckfederung gefertigten Quetschhähne selten für die Dauer gut, indem die Quetschung des Kautschuckrohrs wie Fig. 4 in Mohr's Titrimethode deutlich zeigt, von der einen Seite stärker erfolgt und der Canal auf der anderen Seite nicht gleich fest zusammengepresst wird. Ist somit der Gummischlauch nicht gefügig genug, wie dies besonders beim längeren Gebrauch der Fall ist; und findet ein beständiger grosser hydrostatischer Druck in der Bürette statt, so ist ein mehr oder weniger langsames Abtröpfeln von selbst nicht zu vermeiden.

Diese Gründe bewogen mich für meine in constantem Gebrauch befindlichen Büretten mit Selbstfüllung eine an-

Quetschbahn zu construiren, welcher frei von den
in Uebelständen ist.

Die nebenstehende Figur zeigt den
kleinen Mechanismus in natürlicher Größe.
Zwei aus gutem harten Holze oder Horn
gefertigte 4 bis 5 Centimeter lange und
12 bis 15 Millimeter breite Plättchen ha-
ben bei *a* einen Ansatz, welchen ich das
Schloß nenne; an der einen Platte be-
findet sich auf diesem Ansatz eine halb-
runde Höhlung, in welche die halbrunde
Erhabenheit des Ansatzes der anderen
Platte hineinpaßt. Bei *b* ist in einer
Kerbe ein möglichst starker spannender
Gummiring aufgestreift, welcher die kür-
zeren unteren Theile der beiden Plätt-
chen wie eine Kneifzange bei *cc* gleich-
mäßig aufeinanderdrückt. Die beiden
Ansätze bei *a*, welche das Schloß bil-

4 Meter hoher Wasserdruck nicht im Stande war auch einen Tropfen Wasser durch den geschlossenen Hahn durchzupressen. Aufserdem hat man den Vortheil nur kurze Gummischläuche anzuwenden, und ich stelle die Lappen *dd* so, daß sie beim Zusammendrücken sich an das ausgezogene Ende der Bürette legen können, wodurch die Hand eine grössere Festigkeit erlangt und das gläserne Ausflusströhrchen ohne Wanken auf derselben Stelle verbleibt. Die completten Büretten haben ein gefälligeres Aussehen. Ein Herabrutschen des Quetschhahns beim Oeffnen ist nicht zu fürchten, da die Leichtigkeit desselben diefs nicht zuläßt, kann jedoch durch einen Gummiring, welcher über dem eigentlichen Gummischlauch unterhalb des Schloßes aufgeschoben ist, ganz verhindert werden. Schnebt man über die Lappen *dd* einen Gummiring, so kann dem Quetschhahn eine beliebige bleibende Oeffnung gegeben werden.

Ueber den grünen Feldspath von Bodenmais in Baiern; von Dr. Julius Potyka.

Der grüne Feldspath von Bodenmais in Baiern kommt gewöhnlich derb in grösseren Massen auf Magnetkies, mit welchem er in den kleinsten Stücken sehr innig verwachsen ist, vor, ausserdem begleitet von Kupferkies, weissem und häufig weissem Quarz, Cordierit, Zinkblende und schwarzen Glimmer; seltener in deutlich ausgebildeten Krystallen, welche in der Grundmasse auf- und eingewachsen sind.

Die Krystalle haben dieselbe Form und Structur, wie der Albit und Ohgoklas; sie zeigen auf der deutlichsten Spaltungsfläche die charakteristische Streifung dieser Mineralien, sind lauchgrün bis graulich grün, auf der Oberfläche schwärzlich grün, haben auf den Spaltungsflächen Perlmut-

glanz, in den übrigen Richtungen Glasglanz, ein wenig weniger durchscheinend, in dünnen Splittern glänzend.

Die derben Massen sind innig mit Quarz gemengt. Im Glaskolben erhitzt giebt das Mineral kein Gas. Im Löthrohr ist es in Splittern schmelzbar; das Schmelzprodukt mit Borax eine klare Perle, welche in der Hitze einen Stich ins Gelbe hat; von Phosphorsalz wird es zu einer Hinterlassung eines Kieselskelets; die Perle ist beim Erkalten opalisirend.

Mit Soda und Salpeter auf Platinblech geschmolzen giebt das Mineral eine sehr schwache Manganreaction.

Von Salzsäure wird das feine Pulver nicht zerlegt. Das spec. Gewicht des Minerals in kleinen Stücken wurde zu 2,604 bei 23° C. gefunden.

Das Pulver ist weiss und wird durch Glühen röthlich.

Das Aufschliessen dieses Minerals habe ich mit Salzsäure zu bewerkstelligen versucht, dieselbe

vollkommen aufgeschlossen und der Rückstand in Salzsäure gelöst. Sollte indess ein unzersetzter Rückstand bleiben, so wiederholt man die Operation.

Die Wirkung des Fluorammoniums scheint an Stärke die der Fluorwasserstoffsäure zu übertreffen, denn ein von mir angestellter Versuch mit Zirkon von Buncombe County, North Carolina, zeigte, daß derselbe durch Fluorammonium aufgeschlossen werden kann, während auch die Fluorwasserstoffsäure auf diesen keine Wirkung ausübt.

Ein wesentlicher Vortheil dieser Methode liegt darin, daß man mit einer weit geringeren Menge Fluorwasserstoffsäure operiren kann, da man dieselbe gleichsam in fester Form anwendet; außerdem wird man durchaus nicht durch die so schädlichen Dämpfe der Fluorwasserstoffsäure belästigt.

2,0027 Grm. des geschlämmten und bei 110° C. bis zum constanten Gewichte getrockneten Minerals wurden in einem geräumigen Platintiegel mit der fünffachen Menge sauren Fluorammoniums und wenigen Tropfen Wassers mittelst eines Platindrahtes innig gemengt: die dickliche Masse wurde vorsichtig eingetrocknet und bis keine Dämpfe mehr wahrzunehmen waren erhitzt, der Rückstand alsdann durch Schwefelsäure zersetzt, mit Salzsäure erwärmt und mit heißem Wasser behandelt.

Es blieben 0,113 Grm. = 5,64 Proc. Rückstand, welche wiederum mit der fünffachen Menge Fluorammoniums behandelt wurde: auch jetzt war noch nicht Alles zersetzt und bei einer nochmaligen Behandlung mit einer kleinen Menge Fluorammoniums blieb schließlich ein Rückstand von 0,017 Grm. = 0,84 Proc., welcher als unzersetztes Mineral von der angewendeten Menge in Abzug gebracht wurde.

Nach diesen Versuchen wurde das Mineral nicht vollkommen bei der ersten Behandlung aufgeschlossen; der Grund liegt darin, daß nicht die genügende Menge Fluorammoniums angewendet worden war.

Spätere Versuche an mehreren Silicaten, die mit der

enfachen Menge des Salzes behandelt wurden, doch gezeigt, daß das Anschließen bei hirtelze sogleich vollkommen seyn kann.

Man kann auch leicht die anzuwendende Quantität Fluorammmonium modificiren, besonders bei der Analyse spathartiger Mineralien, da ja G. Rose ¹⁾ gewisse bestimmte Beziehungen zwischen dem spec. Gewicht der Späthe und der Zunahme der Thon- und Kalkgehalte bei gleicher Abnahme der Kieselsäure statthat. Für eine directe Bestimmung der Kieselsäure in 1 Grm. des geschlämmten und bei 110° C. getrockneten Minerals durch Schmelzen mit der vierfachen Menge eines Gemenges aus gleichen Aequivalentgewichten kohlenstoffsauren Natrons und Fluorammmoniums und die Kieselsäure in bekannter Weise abgeschieden. Beim Glühen des Rückstandes blieb ein geringer Rückstand, welcher als Thonerde erwies.

Das Eisenoxyd zeigte mit Soda und Salpeter ge-

$$\begin{aligned} R : R : Si \\ 1 : 2,56 : 10,17 \text{ oder} \\ 1 : 3 : 10 \end{aligned}$$

hieraus lässt sich die Formel ableiten



Der grüne Feldspath von Bodenmais würde also, seiner eben Zusammensetzung nach, zwischen Orthoklas und Oligoklas seine Stelle finden, was wohl um so mehr zu erwarten seyn dürfte, als mit dieser chemischen Zusammensetzung sein spec. Gewicht im Zusammenhange steht. Schon oben bemerkt, finden nach G. Rose bei den Feldspathen zwischen dem spec. Gewicht und dem Gehalte an Kieselsäure und Basen genaue Beziehungen statt, indem mit zunehmendem spec. Gewicht der Gehalt an Kieselsäure abnimmt, der an Basen grösser wird.

Ich stelle hier die Repräsentanten feldspathartiger Minerale nach ihrer chemischen Zusammensetzung und ihrem spec. Gewichte zum Vergleich zusammen.

	R	R : Si	Spec. Gew.
<i>Orthoklas</i>	1	3 : 12	2,56
<i>Oligoklas</i>	1	3 : 9	2,67
<i>Labrador</i>	1	3 : 6	2,72
<i>Anorthit</i>	1	3 : 4	2,76

Die frühere Analyse des grünen Feldspaths von Bodenmais von Kerndt *) gab folgende Zusammensetzung:

		Sauerstoff.
Kieselsäure	63,657	33,07
Eisenoxydul	0,451	0,10
Kalkerde	0,394	0,10
Manganoxydul	0,153	0,03
Thonerde	17,271	8,08
Magnesia	2,281	0,88
Kali	10,659	1,80
Natron	5,134	1,31
	100,00	

*) *Annalen und Marchand's Journal für prakt. Chemie*, Bd. XLIII, 187.

Das Sauerstoffverhältniß der stärkeren Basen zur Kieselsäure einerseits und zur Kieselsäure andererseits ist

4,30 : 8,08 : 33,07 oder

3 : 6 : 24,

aus Kerndt die Formel entwickelt



Vergleicht man die Zusammensetzung beider Analysen, so zeigen sich einige Verschiedenheiten in der chemischen Zusammensetzung, indem die von Kerndt eine bei weitem größere Menge Natron und Magnesia enthält.

Auch im spec. Gewicht finden sich bedeutende Abweichungen. Kerndt fand dasselbe zu 2,5465, das des von mir untersuchten Mineral zu 2,5490 bei 12° R.

Es scheint hiernach zu beiden Analysen wohl nicht dasselbe Material genommen zu seyn. Ich füge daher hinzu, daß das von mir untersuchte Mineral nur durch Erhitzen desselben in Form eines groben Pulvers und

ANNALEN No. 11.
DER PHYSIK UND CHEMIE.
BAND CVIII.

*Ueber das Verhältniß der Quercontraction zur
Längendilatation bei Stäben von federhartem Stahl;
von G. Kirchhoff.*

Man nehme einen homogenen cylindrischen Stab, dessen Elasticität in verschiedenen Richtungen dieselbe ist, in der Richtung seiner Länge durch einen Zug ausgedehnt wird, so wird seine Quersdimensionen eine Contraction. Nach theoretischen Betrachtungen von Poisson sollte das Verhältniß der Quercontraction zur Längendilatation immer $\frac{1}{4}$ sein. Wertheim schloß aus seinen Versuchen, daß das Verhältniß $\frac{1}{4}$ ist; nach einer mehrfach ausgesprochenen Ansicht ist es weder den einen noch den anderen Werth und ist verschieden bei verschiedenen Substanzen. Bei den meisten Substanzen, bei denen man eine gleiche Elasticität in verschiedenen Richtungen annehmen kann, stellt sich der experimentellen Bestimmung dieses Verhältnisses der Umstand entgegen, daß bei ihnen, auch bei sehr kleinen Veränderungen, bleibende Dehnung und elastische Nachwirkung in erheblichem Grade sich zeigen. Es ist dieses der Fall bei ausgeglühten Metalldrähten und Glasstäben. Bei hart gezogenen Metalldrähten ist eine bleibende Dehnung und eine elastische Nachwirkung viel weniger bemerkbar, aber bei ihnen ist sicher die Elasticität in verschiedenen Richtungen verschieden. Bei gehärteten Stahlstäben dagegen kann man wohl mit Wahrscheinlichkeit eine Gleichheit der Elasticität in verschiedenen Richtungen voraussetzen; und da sie überdiß mehr noch als hart gezogene Drähte einem elastischen Körper ähnlich sind, so erscheinen sie ganz geeignet zu Versuchen über den Werth jenes Verhältnisses.

Moscow, 1837. Annal. Bd. CVIII.

isses. Ich habe an mehreren runden Stäben
 .em Stahl, von etwa 2,85^{mm} Durchmesser und
 00^{mm} Länge, solche Versuche ausgeführt und
 or beschreiben.

elle in Fig. 1, Taf. I $A''A'$ einen elastischen
 in A'' horizontal befestigt ist; in A' sey ein
 Arm $A'B'$ senkrecht auf der Längsrichtung
 und demselben angebracht. Wird in B' ein Gew
 igt, so bewirkt dieses gleichzeitig eine Biegung
 rsion. An dem freien Ende des Stabes sey
 C' so befestigt, daß seine Fläche nahe hori
 n den Spiegel sey von oben her ein Fernro
 und eine Scale, die aus zwei Systemen senk
 reidender, gleich weit von einander abstehend
 teht, sey horizontal so angebracht, daß ihr
 in Fernrohr erscheint. An dieser Scale läßt
 ickzeitig die Biegung und die Torsion beob
 men, daß der Querschnitt des Stabes ein Kre

zusa der Abweichung des Querschnittes von der Kreisform eliminiren. Man hat nur nöthig, den Stab um seine Axe um 90° zu drehen, den Arm $A'B'$ wieder horizontal in A' zu befestigen und zum zweiten Male die Formänderung zu beobachten, die der Stab erleidet, wenn das Gewicht P in B' aufgehängt wird. Die Torsion muß dann eben so groß, als bei der ersten Lage des Stabes, gefunden werden, die Biegung im Allgemeinen aber anders; die Torsion bei der einen oder der anderen Lage und das arithmetische Mittel aus den beiden Biegungen sind so groß, wie die Torsion und die Biegung seyn würden, wenn der Querschnitt des Stabes ein Kreis wäre, dessen Radius das Mittel aus den beiden Halbachsen des elliptischen Querschnitts ist.

Der Arm $A'B'$ läßt sich nicht leicht mit Genauigkeit senkrecht zur Stabaxe machen; eine geringe Schiefe desselben hat auf die Torsion nicht Einfluß, wohl aber auf die Biegung. Diesen Einfluß habe ich auf folgende Weise unschädlich gemacht. Der Arm $A'B'$ ist die Hälfte eines Querstabes $B'D'$; nachdem das Gewicht P in B' gewirkt hat, hänge ich es in D' auf und nehme das Mittel aus den in beiden Fällen beobachteten Biegungen. Die Torsionen müssen in beiden Fällen dieselben seyn, wenn die Stabaxe durch die Mitte von $B'D'$ hindurchgeht; ist diese Bedingung nicht genau erfüllt, so sind auch die Torsionen verschieden, ihr Mittel ist dann aber so groß, wie die Torsion seyn würde, wenn die Länge eines jeden Armes genau der Hälfte von $B'D'$ gleich wäre.

Um mich von der Voraussetzung unabhängig zu machen, daß der Theil des Stabes bei A'' genau seine Lage behält, wenn das Gewicht P an das Ende seines Hebelarms gehängt wird, habe ich die Einrichtung getroffen, daß der Stab $A''A'$ die Hälfte eines Stabes $A'A''$ ist, der bei A' einen Querstab $B'D'$ von denselben Dimensionen wie $B'D'$ und einen Spiegel C' trägt, auf welchen ein zweites Fernrohr gerichtet ist. Der Stab ist bei A'' in einem dünnen Blechstücke befestigt; es werden gleiche Gewichte bei B' und B'' oder bei D' und

D'' angehängt und das Bild derselben Scale wird in beiden Spiegeln beobachtet.

Der Apparat, den ich benutzt habe, ist in Fig. 2, Taf. I perspectivisch dargestellt. An der Wand des Beobachtungszimmers sind vier Bretter A, B, B, C befestigt: das erste von diesen trägt die Scale, die beiden folgenden die beiden Fernröhre, das letzte den den Versuchen zu unterwerfenden Stab. An dem Brette A sitzen zwei horizontale, zu ihm senkrechte Leisten a, a ; an jeder von diesen sind zwei kleine, nach Innen vorspringende, Holzstücke angebracht, durch welche von unten her die Schrauben α, α geführt sind; auf diesen Schrauben ruht die Scale und ist durch sie mit Hülfe einer Libelle horizontal gestellt. Die Scale ist auf Papier gedruckt und auf eine Glasplatte aufgespannt. Fig. 3, Taf. I zeigt einen Theil derselben. Die eine Axe ist parallel der Wand, die andere senkrecht zu dieser; ich werde die erste die ξ Axe, die zweite die η Axe nennen.

Die Bretter B, B, C tragen die Holzleisten b, b, c , die etwas weiter als die Leisten a, a vorspringen, und von denen die beiden ersten zwei Fernröhre β, β von etwa 30maliger Vergrößerung halten. Die Gesichtslinien dieser sind vertical gestellt. Um das zu erreichen, ist unter dem Objective eines jeden ein Kreuz von zwei Fäden ausgespannt und das Fernrohr so gerichtet, daß das Spiegelbild, welches ein Quecksilberhorizont von dem Schnittpunkte dieser Fäden gewährt, mit dem Mittelpunkte des Fadenkreuzes im Fernrohr zusammenfällt.

An der Leiste c hängt der Stab, dessen Formänderungen gemessen werden sollen. In der Nähe des vorderen Endes der Leiste ist durch dieselbe eine verticale rechteckige Oeffnung gestemmt, die theilweise von einem Holzstücke ausgefüllt wird, das von den vier seitlichen Schrauben $\gamma, \gamma, \gamma', \gamma'$ gehalten wird, welche mit ihren Spitzen in Vertiefungen eingreifen, die in demselben angebracht sind. Von diesen vier Schrauben liegen die beiden ersten in einer horizontalen, die beiden letzten in einer verticalen Ebene. Mit Hülfe derselben kann das Holzstück in der

Richtung der §Axe verschoben und um zwei Axen gedreht werden, von denen die eine nahe vertical, die andere nahe parallel der 7Axe ist. Das Holzstück ist vertical durchbohrt; durch die Durchbohrung ist von unten nach oben der Stiel eines kleinen Schraubstocks geführt und mit Hülfe einer Schraubenmutter so weit an dem Holzstücke befestigt, daß er nur mit starker Reibung in demselben sich drehen läßt. In das nach unten gekehrte Maul des Schraubstocks ist ein dünnes Stückchen Stahlblech gespannt, welches eine Oeffnung hat, die so groß wie der Querschnitt des zu untersuchenden Stabes ist. Durch diese Oeffnung ist der Stab bis zu seiner Mitte gesteckt und hier mit einer sehr kleinen Menge Zinn festgelöthet. Diese Vorrichtungen gestatten dem Stabe (der in Fig. 2 Taf. I durch *d* bezeichnet ist) eine Lage zu geben, bei der seine Axe horizontal und der §Axe parallel ist und die an ihm befestigten Querstäbe *e*, *e* so nahe horizontal sind, als es möglich ist, wenn sie nicht vollkommen parallel einander sind. Zu diesem Zwecke wird an den Stab *d* eine mit Haken versehene Libelle so gehängt, daß ihre Mitte unter der Mitte des Stabes sich befindet, und durch Drehung der Schrauben γ' , γ' ihre Blase zum Einspielen gebracht. Darauf wird die Libelle an einen der Querstäbe *e*, *e* gehängt, und dieser durch Drehung des Blechstücks, welches den Stab *d* hält, horizontal gemacht. Sind beide Querstäbe einander parallel, so muß auch der zweite jetzt horizontal seyn. Ob das der Fall ist, erkennt man, indem man die Libelle an ihn anhängt. Eine kleine Abweichung ist nicht zu fürchten. Findet sie statt, so stellt man den Stab *d* am zweckmäßigsten so, daß die beiden Querstäbe um gleich viel nach entgegengesetzten Seiten von der Horizontalen abweichen. Die Bewegung endlich, welche nöthig ist, um die Axe des Stabes *d* der §Axe parallel zu richten, kann theils durch Drehung des Schraubstocks in dem Holzstücke, das diesen trägt, theils durch die Schrauben γ , γ ausgeführt werden. Um zu beurtheilen, ob der beabsichtigte Parallelismus besteht, habe ich das folgende Verfahren ein-

In zwei Punkten der ξ Axe der Scale sind die f befestigt, die unten in zwei Schlingen endigen. In diesen Schlingen ist ein Stab g von ähnlichen Dimensionen, wie der Stab d , eingelegt. Die Länge der Fäden ist so, daß beide Stäbe ungefähr in derselben Höhe, hinter dem andern, sich befinden. An dem Stabe g ist ein Spiegelstreifen aufgehängt, der mit zwei Haken h versehen ist, die den Haken einer Libelle ähnlich sind. Auf l : gegen diesen Spiegel richtet man ein Fernrohr, dessen Objectiv ein Loth angebracht ist, so, daß das Spiegelbild des Lothes von dem Verticalfaden des Fadenkreuzes gedeckt wird. Darauf hängt man denselben Spiegelstreifen an den Stab d und richtet diesen so, daß bei anderer Stellung des Fernrohrs dieselbe Deckung stattfindet.

Am Enden des Stabes d sind die Träger zweier Spiegel h , h angeschraubt, deren Mitten nahezu von den Lichtlinien der beiden Fernröhre getroffen werden. Um zu beurtheilen, ob das stattfindet, dienen zwei

Wenn man sich erlaubt, die Winkel als unendlich klein zu betrachten, unter welchen, die in die Fernröhre gelangenden Strahlen reflectirt werden, so können als Maafs für die Biegungen und Torsionen der beiden Stabhälften unmittelbar die Veränderungen der Coordinaten der Scaleneunkte dienen, deren Spiegelbilder von den Schnittpunkten der beiden Fadenkreuze gedeckt werden. Bei den angestellten Versuchen muß indessen Rücksicht auf die endliche Gröfse jener Winkel genommen werden. Diese Rücksicht macht einige näher eingehende Betrachtungen nöthig.

Ich führe ein dreiaxiges rechtwinkliges Coordinatensystem an, zwei Axen desselben sollen die ξ Axe und η Axe der Libelle seyn; von diesen hat die erste die Richtung der Linie $A'A''$ Fig. 1, Taf. I, die zweite die Richtung der Linie CD ; die dritte, welche ich die ζ Axe nennen will, soll vertical abwärts gekehrt seyn. Den den Versuchen zu unterziefenden Stab denke ich mir zunächst gerade gemacht: es kann das dadurch geschehen, dafs in der Nähe seiner beiden Unterstützungen angebracht und diese so gestellt werden, dafs eine Libelle, auf die eine oder auf die andere Stabhälfte gehängt, einsteht. Die Stabaxe ist dann parallel zur ξ Axe. Von einem variablen Punkte der Stabaxe aus gehend stelle ich mir drei auf einander rechtwinklige Axen vor, die ich bezeichnen will als x Axe, y Axe, z Axe, die mit verbunden mit den Molekülen des Stabes und bei der oben bezeichneten Lage desselben den Axen der ξ , η , ζ parallel sind. Hat der Stab eine Aenderung der Lage und Gestalt erlitten, so bilden jene Axen mit diesen Winkel, deren Cosinus ich durch

$$\alpha_0, \beta_0, \gamma_0$$

$$\alpha_1, \beta_1, \gamma_1$$

$$\alpha_2, \beta_2, \gamma_2$$

bezeichne, so, dafs die Indices 0, 1, 2 sich resp. beziehen auf die x Axe, y Axe, z Axe. Weiter seyen ξ , η , ζ die Coordinaten in Beziehung auf die ξ , η , ζ Axen des Punktes, von dem die x , y , z Axen ausgehen. Den Zeichen dieser drei Coordinaten und jener neun Cosinus werde ich oben °

' oder " beifügen, wenn sie sich auf die Punkte A^0, A', A'' Fig. 1, Taf. I beziehen sollen.

Ind die Unterstüzungen, durch welche der Stab g nicht ist, entfernt, so hat sich derselbe gekrümmt in s eigenen Gewichtes, des Gewichtes der Spiegel, er und der Querstäbe. Um die Betrachtungen $othig$ zu compliciren, werde ich annehmen, daß $umung$ angesehen werden kann als hervorgebracht ne Gewichte, die in A' und A'' wirken; die $($ er Gewichte sey G . Die Gröfse der gleichen Gew he bestimmt sind in B' und B'' oder in D' und D'' ngt zu werden, nenne ich, wie früher P . Die $'$ $A' A''$ bezeichne ich durch s , den vierten The ne von $B' B''$ und $D' D''$ durch l . Um die Rech es zu vereinfachen, nehme ich an, daß

$$A' A^0 = A'' A^0$$

$$B' A' = D' A' = B'' A'' = D'' A''$$

emerke aber, daß das Endresultat auch Gältigke $wenn$ diese Gleichungen nicht genau erfüllt sind

Für den Fall, daß die Gewichte P nicht wirken, hat man ¹⁾:

$$\left. \begin{aligned} \alpha'_2 &= \alpha^0_2 + \frac{Gs^2}{2N} \\ \beta_2 &= \beta^0_2 \\ \zeta' &= \zeta^0 + \alpha^0_2 s + \frac{Gs^3}{3N} \\ \alpha''_2 &= \alpha^0_2 - \frac{Gs^2}{2N} \\ \beta''_2 &= \beta^0_2 \\ \zeta'' &= \zeta^0 - \alpha^0_2 s + \frac{Gs^3}{3N} \end{aligned} \right\} (1),$$

woraus folgt:

$$\begin{aligned} \alpha'_2 - \alpha''_2 &= \frac{Gs^2}{N} \\ \beta_2 - \beta''_2 &= 0. \end{aligned}$$

Für den Fall, daß die Gewichte P in B' und B'' angebracht sind, ist:

$$\left. \begin{aligned} \alpha'_2 &= \alpha^0_2 + \frac{(G+P)s^2}{2N} \\ \beta_2 &= \beta^0_2 + \frac{Pls}{L} \\ \zeta' &= \zeta^0 + \alpha^0_2 s + \frac{(G+P)s^3}{3N} \\ \alpha''_2 &= \alpha^0_2 - \frac{(G+P)s^2}{2N} \\ \beta''_2 &= \beta^0_2 - \frac{Pls}{L} \\ \zeta'' &= \zeta^0 - \alpha^0_2 s + \frac{(G+P)s^3}{3N} \end{aligned} \right\} (2)$$

woraus folgt:

$$\begin{aligned} \alpha'_2 - \alpha''_2 &= \frac{(G+P)s^2}{N} \\ \beta_2 - \beta''_2 &= \frac{2Pls}{L} \end{aligned}$$

Ich werde die Veränderungen, welche die in Betracht kommenden Größen dadurch erleiden, daß die Gewichte P in

1) Vergl. meine Abhandlung: Ueber das Gleichgewicht und die Bewegung eines unendlich dünnen elastischen Stabes; Journal für die reine und angewandte Mathematik, Bd. 56.

' angehängt werden, durch Vorsetzen eines δ es ist dann:

$$\delta \alpha'_2 - \delta \alpha''_2 = \frac{P l^2}{N}$$

$$\delta \beta'_2 - \delta \beta''_2 = \frac{2 P l^2}{L},$$

ch ergibt:

$$\frac{N}{L} = 1 + \frac{n}{1+2n} = \frac{\delta \beta'_2 - \delta \beta''_2}{\delta \alpha'_2 - \delta \alpha''_2} \cdot \frac{1}{2l} \quad (3).$$

Die Gewichte P statt in B und B' in D und D' , so gelten dieselben Gleichungen, wenn n statt l gesetzt wird.

Es handelt sich nun darum abzuleiten, wie $\delta \alpha'_2$, $\delta \alpha''_2$, $\delta \beta'_2$, $\delta \beta''_2$ aus den an der Scale zu machenden Ablesungen werden können. Zu diesem Zwecke werden die Betrachtungen der nach Unten gekehrten Spiegel die Betrachtung einführen und durch α' und α'' . Der Kürze wegen will ich dabei setzen:

$$A' - a' = - \frac{\alpha'}{\gamma'} c'$$

$$B' - b' = - \frac{\beta'}{\gamma'} c'.$$

Da aber die Linie $N\zeta$ in der Ebene des Dreiecks $OS\zeta$ liegt und den Winkel desselben bei ζ halbirt, so ist:

$$X' - a' = (A' - a') \frac{2\gamma'^2}{2\gamma'^2 - 1}$$

$$Y' - b' = (B' - b') \frac{2\gamma'^2}{2\gamma'^2 - 1}.$$

Daraus folgt:

$$\left. \begin{aligned} X' - a' &= - \alpha' \frac{2\gamma'}{2\gamma'^2 - 1} c' \\ Y' - b' &= - \beta' \frac{2\gamma'}{2\gamma'^2 - 1} c'. \end{aligned} \right\} (4).$$

Auf dieselbe Weise ergibt sich bei entsprechender Bezeichnung für den zweiten Spiegel:

$$\left. \begin{aligned} X'' - a'' &= - \alpha'' \frac{2\gamma''}{2\gamma''^2 - 1} c' \\ Y'' - b'' &= - \beta'' \frac{2\gamma''}{2\gamma''^2 - 1} c''. \end{aligned} \right\} (5).$$

Sind $(n'x)$, $(n'y)$, $(n'z)$ die Winkel, welche die Spiegelnormale n' bildet mit den von A' ausgehenden Axen der x , y , z , so ist:

$$\alpha' = \cos(n'x) + \alpha'_1 \cos(n'y) + \alpha'_2 \cos(n'z)$$

$$\beta' = \beta'_0 \cos(n'x) + \cos(n'y) + \beta'_2 \cos(n'z).$$

Es ist α'_1 , oder $-\beta'_0$, der Winkel, um den sich der Stab um eine verticale Axe aus der Lage gedreht hat, bei der seine Axe der ξ Axe parallel ist; dieser Winkel ist, wenn nicht $= 0$, so doch sicher sehr klein, und da $\cos(n'y)$ und $\cos(n'x)$ auch nur kleine Größen sind, so wird man setzen dürfen:

$$\alpha' = \cos(n'x) + \alpha'_2 \cos(n'z)$$

$$\beta' = \cos(n'y) + \beta'_2 \cos(n'z).$$

Ich werde die Werthe, welche die in Betracht kommenden Größen in dem Falle annehmen, daß der Stab auf die

gebene Weise gerade gemacht ist, durch Ueberes — bezeichnen. Es ist dann:

$$\cos(n'x) = \overline{\alpha'}, \quad \cos(n'y) = \overline{\beta'}, \quad \cos(n'z) = \overline{\gamma'}.$$

Die letzten Gleichungen lassen sich in Folge dessen

$$\left. \begin{aligned} \alpha'_2 &= \frac{\alpha' - \overline{\alpha'}}{\overline{\gamma'}} \\ \beta'_2 &= \frac{\beta' - \overline{\beta'}}{\overline{\gamma'}} \end{aligned} \right\} (6).$$

Man findet man:

$$\left. \begin{aligned} \alpha''_2 &= \frac{\alpha'' - \overline{\alpha''}}{\overline{\gamma''}} \\ \beta''_2 &= \frac{\beta'' - \overline{\beta''}}{\overline{\gamma''}} \end{aligned} \right\} (7).$$

Aus diesen Gleichungen sollen nun Ausdrücke für α , β , γ abgeleitet werden. Die Gleichung der Ebene

und für α' wird es erlaubt seyn einen auch rohen Näherungswerth zu setzen. Ich mache

$$\left. \begin{aligned} \bar{c}' &= C + h \\ \bar{c}'' &= C - h, \end{aligned} \right\} (8)$$

wo h eine gegen C sehr kleine Gröfse ist; dann werde ich in Folge der Gleichungen 4) setzen können:

$$\alpha' = -\frac{X' - a'}{2C} \quad (9)$$

Dann erhalte ich:

$$c' = \zeta' + D' - \frac{(\xi' - a')(X' - a')}{2C}.$$

Es folgt hieraus:

$$\bar{c}' = \bar{\zeta}' + D' - \frac{(\xi' - a')(\bar{X}' - a')}{2C};$$

es ist also auch mit Rücksicht auf die Gleichungen (8):

$$c' = C + h + \zeta' - \bar{\zeta}' - \frac{(\xi' - a')(X' - \bar{X}')}{2C},$$

oder, da $\bar{\zeta}' = \zeta^0$ ist,

$$c' = C + h + \zeta' - \zeta^0 - \frac{(\xi' - a')(X' - \bar{X}')}{2C}.$$

Auf dieselbe Weise findet man:

$$c'' = C - h + \zeta'' - \zeta^0 - \frac{(\xi'' - a'')(X'' - \bar{X}'')}{2C}.$$

Nun folgt aber aus den Gleichungen (1) und (2):

$$\zeta' - \zeta^0 = \frac{5}{6}s\alpha'_2 + \frac{1}{6}s\alpha''_2$$

$$\zeta'' - \zeta^0 = -\frac{1}{6}s\alpha'_2 - \frac{5}{6}s\alpha''_2;$$

aus den Gleichungen (6) und (9) folgt, dafs näherungsweise:

$$\alpha'_2 = -\frac{X' - \bar{X}'}{2C};$$

und ebenso ist:

$$\alpha''_2 = -\frac{X'' - \bar{X}''}{2C}.$$

Es ergibt sich daher:

$$C+h-\frac{1}{2}c\left[\left(\frac{5}{6}s+\xi-a'\right)(X-\bar{X})+\frac{1}{6}s(X''-\bar{X}'')\right]$$

$$C-h+\frac{1}{2}c\left[\frac{1}{6}s(X-\bar{X})+\left(\frac{5}{6}s-(\xi''-a'')\right)(X''-\bar{X}'')\right]$$

Die Werthe von c' und c'' substituirt man in die Gleichungen (4) und (5); dabei setze man für γ' und γ'' die folgenden Werthe:

$$\left. \begin{aligned} \gamma' &= 1 - \frac{(X'-a')^2 + (Y'-b')^2}{8C^2} \\ \gamma'' &= 1 - \frac{(X''-a'')^2 + (Y''-b'')^2}{8C^2} \end{aligned} \right\} \quad (10)$$

Man sieht leicht aus der Gleichung (9) und den durch sie zu bildenden Gleichungen ergeben. Bei Vernachlässigung von kleinen Gliedern höherer Ordnung erhält man dann:

$$-\frac{X'-a'}{2C} \left\{ 1 - \frac{h}{C} - \frac{3}{8C^2} [(X'-a')^2 + (Y'-b')^2] \right\}$$

$$\left. \begin{aligned} (X') &= a' - 2C \left(\alpha'_2 + \frac{\bar{\alpha}'}{\bar{\gamma}'} \right) \\ (Y') &= b' - 2C \left(\beta'_2 + \frac{\bar{\beta}'}{\bar{\gamma}'} \right) \\ (X'') &= a'' - 2C \left(\alpha''_2 + \frac{\bar{\alpha}''}{\bar{\gamma}''} \right) \\ (Y'') &= b'' - 2C \left(\beta''_2 + \frac{\bar{\beta}''}{\bar{\gamma}''} \right) \end{aligned} \right\} (12).$$

Einerseits folgt hieraus:

$$\begin{aligned} \delta(X') &= -2C \delta \alpha'_2, & \delta(Y') &= -2C \delta \beta'_2 \\ \delta(X'') &= -2C \delta \alpha''_2, & \delta(Y'') &= -2C \delta \beta''_2 \end{aligned}$$

und also bei Rücksicht auf die Gleichung (3):

$$1 + \frac{\theta}{1+2\theta} = \frac{\delta(Y'') - \delta(Y')}{\delta(X'') - \delta(X')} \cdot \frac{s}{2l} \} (13)$$

Andererseits folgt aus den Gleichungen (12), wenn man die Gleichungen (6) und (7) hinzuzieht:

$$\begin{aligned} (X') &= a' - 2C \frac{\bar{\alpha}'}{\bar{\gamma}'} \\ (Y') &= b' - 2C \frac{\bar{\beta}'}{\bar{\gamma}'} \\ (X'') &= a'' - 2C \frac{\bar{\alpha}''}{\bar{\gamma}''} \\ (Y'') &= b'' - 2C \frac{\bar{\beta}''}{\bar{\gamma}''} \end{aligned}$$

Benutzt man nun die Gleichungen (11), setzt für $\bar{\gamma}'$ und $\bar{\gamma}''$ die Näherungswerthe:

$$\begin{aligned} \bar{\gamma}' &= 1 - \frac{(\bar{X}' - a')^2 + (\bar{Y}' - b')^2}{8C^2} \\ \bar{\gamma}'' &= 1 - \frac{(\bar{X}'' - a'')^2 + (\bar{Y}'' - b'')^2}{8C^2}, \end{aligned}$$

die aus den Gleichungen (10) sich ergeben, und vernachlässigt wieder kleine Größen höherer Ordnung, so findet man:

$$(X') = X' + (X' - a') F'$$

$$(Y') = Y' + (Y' - b') F'$$

$$(X'') = X'' + (X'' - a'') F''$$

$$(Y'') = Y'' + (Y'' - b'') F'',$$

$$\frac{h}{c} + \frac{1}{8c^2} \left[(\bar{X}' - a')^2 + (\bar{Y}' - b')^2 - 3[(X' - a')^2 + (Y' - b')^2] \right. \\ \left. + \left(\frac{10}{3}s + 4(\xi' - a') \right) (X' - \bar{X}') + \frac{2}{3}s (X'' - \bar{X}'') \right]$$

$$\frac{h}{c} + \frac{1}{8c^2} \left[(\bar{X}'' - a'')^2 + (\bar{Y}'' - b'')^2 - 3[(X'' - a'')^2 + (Y'' - b'')^2] \right. \\ \left. - \frac{2}{3}s (X' - \bar{X}') - \left(\frac{10}{3}s - 4(\xi'' - a'') \right) (X'' - \bar{X}'') \right]$$

liesen Formeln sind die aufgestellten Beobachtungen ausgedrückt. Von den hier vorkommenden Größen ergaben sich $X', Y', X'', Y', \bar{X}', \bar{Y}', \bar{X}'', \bar{Y}''$ unmittelbar aus den

sein verticaler Faden eines der Lothe i deckte, und dann so lange gesenkt, bis der Schnittpunkt seiner Fäden in den vorderen Rand der entsprechenden Spiegelfläche zu fallen schien. Der Punkt, auf den das Fernrohr dann eingestellt war, ist der Schnittpunkt dreier Ebenen, deren Gleichungen gebildet werden sollen. Eine dieser Ebenen ist die Spiegelfläche: sie hat die Gleichung (wenn der Spiegel der erste ist):

$$(\xi - a') \alpha' + (\eta - b) \bar{\beta} + (\zeta - \bar{c}') \gamma' = 0.$$

Eine zweite Ebene ist die verticale, durch den vorderen Rand des Spiegels gelegte; ihre Gleichung sey:

$$\eta - r' = 0.$$

Die dritte Ebene ist die, welche durch das Loth i und die Drehungsaxe der Kathetometers geht; sind a''' und b''' die ξ und η Ordinaten dieser Drehungsaxe, so ist die Gleichung der genannten Ebene:

$$(\xi - a') (b''' - b') - (\eta - b') (a''' - a') = 0.$$

Bezeichnet man durch Z' die ζ Ordinate des Punktes, auf den das Kathetometerfernrohr eingestellt war, so folgt aus diesen drei Gleichungen:

$$\bar{c}' = Z' + \frac{r' - b'}{\gamma'} \left(\bar{\beta} + \frac{a''' - a'}{b''' - b'} \alpha' \right),$$

oder näherungsweise:

$$\bar{c}' = Z' - \frac{r' - b'}{2C} \left((\bar{Y} - b') + \frac{a''' - a'}{b''' - b'} (\bar{X} - a') \right)$$

Auf dieselbe Weise findet man bei ähnlicher Bezeichnung:

$$\bar{c}'' = Z'' - \frac{r'' - b''}{2C} \left((\bar{Y}'' - b'') + \frac{a'' - a''}{b'' - b''} (\bar{X}'' - a'') \right).$$

Nach diesen Gleichungen sind c' und c'' berechnet, indem für C ein Näherungswerth genommen ist.

Ich wende mich nun zur Angabe der numerischen Resultate, welche die Beobachtungen und die Abmessungen ergeben haben.

Was zunächst die Scale anbetrifft, so wurden die Theile einer jeden Axe derselben zwar nicht genau gleich gefunden doch waren die Unterschiede, die sich zeigten, so klein, daß

vernachlässigt werden dürfen. Erheblicher ergab
 Unterschied des mittleren Werthes eines Theiles
 und des mittleren Werthes eines Theiles der
 nach den ausgeführten Messungen ist jener $= 1,7993^{\text{mm}}$,
 $1,8086^{\text{mm}}$.

Näherungswerth für C ist 2357^{mm} . Bei den Ver-
 deren Einzelheiten ich mittheilen will, war, in Mil-
 ausgedrückt:

$$\begin{aligned} -21,1, \quad b' &= -147,0, \quad a'' = 329,6, \quad b'' = -152,3 \\ a'' &= 147,5, \quad b''' = -1512. \\ 21 &= 108,85. \end{aligned}$$

Stahlstabe von den schon im Eingange ungefähr
 Dimensionen, den ich als No. 1 bezeichnen

$$s = 145,04^{\text{mm}},$$

der ersten Einstellung:

$$\begin{aligned} 143,2 \quad F' &= 93,3 \quad \bar{X}'' = 12,4 \quad \bar{Y}'' = 98,0 \\ Z' &= 2355,2^{\text{mm}} \quad Z'' = 2355,5^{\text{mm}} \end{aligned}$$

dann nachdem sie abermals in D' und D'' angebracht
 an, und so fort. Ich habe den Stab mehrmals unter glei-
 chen Bedingungen beobachtet, einmal, um eine grössere Ge-
 nauigkeit zu erreichen, als eine einmalige Beobachtung sie
 geben können, dann aber auch, um zu erkennen, ob
 dem Fortnehmen der Gewichte ein merklicher Theil der
 sich hervorgebrachten Biegung oder Torsion zurück-
 zu-
 fand. Fand dieses statt, so verräth es sich in einer Ver-
 schiedenheit der Differenzen $X' - X''$ und $Y' - Y''$ bei den
 Beobachtungen, bei denen die Gewichte nicht wirkten. Eine
 solche Verschiedenheit zeigt sich, aber sie übersteigt bei
 den Beobachtungssätzen nur in seltenen Fällen 0,2 eines
 Centheils und sie kann daher wohl aus Ablesungsfehlern
 oder zufälligen Störungen erklärt werden.

Aus den unmittelbar beobachteten Werthen von X' , Y' ,
 X'' , Y'' habe ich dadurch, daß ich die Mittel nahm zwischen
 für gleiche Bedingungen geltenden, die folgenden ge-
 setzt:

	X'	Y'	X''	Y''
0	137,10	88,20	25,64	92,52
100	101,20	122,85	62,95	56,40
100	101,60	52,90	61,60	127,20

dieses ergibt sich:

	(X')	(Y')	(X'')	(Y'')
0	136,00	86,96	26,91	91,08
100	100,20	121,07	63,45	55,81
100	101,20	52,43	62,67	125,42

der ersten und zweiten dieser Horizontalreihen folgt:

$$\frac{\delta(X'') - \delta(X')}{2} = 36,17, \quad \frac{\delta(Y'') - \delta(Y')}{2} = -34,69$$

der ersten und dritten:

$$\frac{\delta(X'') - \delta(X'')}{2} = 35,28, \quad \frac{\delta(Y'') - \delta(Y')}{2} = 34,43$$

halbe Summe der beiden Werthe von $\frac{\delta(X'') - \delta(X')}{2}$
 ich durch B , die halbe Differenz der beiden Werthe
 $\frac{\delta(Y'') - \delta(Y')}{2}$ durch T bezeichnen; es wird dann:

$$B = 35,72 \quad T = 34,56.$$

Anwendung von Gewichten von 200^g wurde gefunden

	X'	Y'	X'	Y'
0	131,5	93,1	20,1	97,5
200	65,8	157,2	100,3	20,0
0	136,8	87,7	25,5	91,9
200	64,2	16,7	95,4	161,0
0	137,0	89,2	25,7	93,6
200	66,1	156,8	100,5	19,6
0	136,7	87,3	25,3	91,5
200	67,0	17,7	98,0	162,0
0	137,2	88,2	25,8	92,5

im Mittel:

0	135,81	89,10	24,48	93,40
200	65,95	157,00	100,40	19,90
200	65,60	17,20	96,70	161,50

es folgt:

1/200 1/100 1/500 1/200

389

	X'	Y'	X''	Y''
0	122,6	98,7	33,9	92,6
100	85,2	133,7	68,5	57,0
0	122,3	98,7	33,6	92,6
100	84,6	62,9	68,7	127,0
0	122,0	98,6	33,4	92,6
100	83,2	133,7	66,5	57,0
0	120,8	98,7	32,0	92,6
100	85,3	63,1	69,3	127,2
0	122,6	98,8	33,8	92,8

im Mittel:

	X'	Y'	Y''	Y''
0	122,06	98,70	33,34	92,64
100	84,20	133,70	67,50	57,00
100	84,95	63,00	69,00	127,10
	(X')	(Y')	(X'')	(Y'')
0	121,05	97,35	34,49	91,27
100	83,28	131,68	67,95	56,45
100	84,57	62,44	70,07	125,11

B = 35,82

T = 34,48

	X'	Y'	X''	Y''
0	122,5	99,6	33,6	93,5
200	49,1	170,0	103,9	22,3
0	121,3	99,5	32,5	93,3
200	41,2	27,7	97,5	161,9
0	124,5	99,6	35,8	93,5
200	50,0	169,6	104,7	21,9
0	122,7	99,0	34,0	92,8
200	48,6	27,6	105,0	161,8
0	122,6	98,7	33,9	92,6

im Mittel:

	X'	Y'	X''	Y''
0	122,72	99,28	33,95	93,14
200	49,55	169,80	104,30	22,10
200	44,90	27,65	101,25	161,85

	(X)	(Y)	(X')	(Y')
1	121,71	97,93	35,11	91,77
2	48,75	166,61	104,39	21,97
3	44,82	27,50	102,23	154,90

$$B = 71,56$$

$$T = 69,01$$

$$P = 100^{\circ}$$

$$B = 35,78$$

$$T = 34,51.$$

Im folgenden kleinen Tafel will ich die Werthe von B für $P = 100^{\circ}$, wie sie sich hiernach ergeben herausstellen; dabei will ich die Temperaturen T , die bei den Versuchen stattfanden,

	T	
2	34,56	{ bei der einen Lage: 21°,7 C.
1	34,50	
2	34,48	{ bei der andern Lage: 22°,0 C.
3	34,51	

ist hiernach:

Stahlstab No. 2.

<i>B</i>	<i>T</i>	
35,83	34,77	} bei der einen Lage; 12°,4 C.
35,82	34,78	
36,16	34,82	} bei der andern Lage; 16°,8 C.
36,14	34,84	

$$\begin{aligned}\text{Mittel: } B &= 35,99 & T &= 34,80 \\ &= 64,76^{\text{mm}} & &= 62,94^{\text{mm}} \\ s &= 145,01^{\text{mm}}\end{aligned}$$

$$\frac{\theta}{1+2\theta} = 0,295.$$

Stahlstab No. 3.

36,38	35,10	} bei der einen Lage; 22°,6 C.
36,33	35,10	
36,40	35,10	} bei der andern Lage: 22°,9 C.
36,35	35,11	

$$\begin{aligned}\text{Mittel: } B &= 36,37 & T &= 35,10 \\ &= 65,43^{\text{mm}} & &= 63,48^{\text{mm}} \\ s &= 145,16^{\text{mm}}\end{aligned}$$

$$\frac{\theta}{1+2\theta} = 0,294.$$

Im Mittel ist daher für die drei Stahlstäbe das gesuchte Verhältniß der Quercontraction zur Längendilation
 $= 0,294.$

Es wäre von Interesse zu prüfen, ob bei Stahlstäben von anderem Querschnitte, als die hier untersuchten ihn haben, das genannte Verhältniß sich eben so groß findet. Wäre das der Fall, so würde dadurch die hier gemachte Annahme bestätigt werden, daß ein gehärteter Stahlstab als homogen und von gleicher Elasticität in verschiedenen Richtungen betrachtet werden darf. Gegen diese Annahme lassen sich Bedenken erheben; in der That kann man sich vorstellen, daß bei der Härtung, bei der die Wärme von der Axe nach der Peripherie hier abfließt, die Elasticität in der Richtung der Axe eine andere wird, als in den auf dieser senkrechten Richtungen, und daß die Molecüle in den äußeren Schichten eine andere Anordnung annehmen,

1 der Axe näheren. Findet dieses statt, so findet
 aller Wahrscheinlichkeit nach in verschiedenem
 mtt je nach der Dicke des Stabes, und es wird
 hältniß anders bei dicken als bei dünnen Stäben
 en müssen.

wähne schieflich noch Versuche, denen ich einen
 genen Messingstab von nahe gleichen Dimensionen,
 drei untersuchten Stahlstäbe sie besitzen, unter-
 abe. Die Versuche sind von genau derselben
 hejenigen, die mit jedem der Stahlstäbe angestellt
 wurden statt der Gewichte von 100^{gr} und 200^{gr}
 von 50^{gr} und 100^{gr} benutzt. Es fanden sich hier
 den Werthe von B und T für $P = 50^{\text{gr}}$:

T		
37,14	{	bei der einen Lage; 24°,1 C.
37,16		
37,07	{	bei der andern Lage; 23°,0 C.
37,12		
Mittel.		$B = 25,75 \quad T = 27,12$

II. *Ueber die Leitungsfähigkeit einiger Legirungen
für Wärme und Elektricität;
von G. Wiedemann.*

Eine in Gemeinschaft mit Hrn. Dr. R. Franz von mir angestellte Untersuchung ¹⁾, sowie einige spätere von mir allein gemachte Beobachtungen ²⁾ haben das Resultat ergeben, daß die Leitungsfähigkeiten einer Reihe von Metallen für Wärme und Elektricität sehr nahe mit einander übereinstimmen³⁾. Es folgt ferner aus diesen Beobachtungen, daß die Wärmeleitungsfähigkeit des Messings (einer Legirung von 1 Theil Zink mit etwa 2 Theilen Kupfer) nur wenig von der des in geringerer Menge in ihm enthaltenen schlechter leitenden Metalles, also des Zinks, abweicht. Wie dies schon länger für die Elektricitätsleitung des Messings und einiger anderer Legirungen bekannt ist, besitzen also auch in Bezug auf die Fortpflanzung der Wärme einzelne derselben nicht immer die mittleren Eigenschaften ihrer Bestandtheile. Bei anderen Legirungen z. B. denen von Zinn und Blei, u. s. f. findet dagegen diese letztere Beziehung wenigstens für die Elektricitätsleitung statt ⁴⁾. In neuerer Zeit haben die Hrn. Calvert und Johnson ⁵⁾ diese Verhältnisse bei der Fortpflanzung der Wärme in den Legirungen weiter verfolgt. Die bei dieser Gelegenheit von denselben angeführten Zahlenresultate für die Wärmeleitungsfähigkeit der Metalle weichen sehr bedeutend von den von mir und Dr. Franz gefundenen ab. Es würde hierdurch die Analogie zwischen der Leitung der Wärme und Elektricität in Zweifel gezogen werden. Leider geben die HH.

1) Diese Ann. Bd. LXXXIX, S. 447 1853.

2) Diese Ann. Bd. XCV, S. 337 1855.

3) Dasselbe Resultat hat neuerdings Hr. Frankenheim auch beim Quecksilber gefunden. Fortschritte der Physik 1856 S. 372.

4) Man vergleiche u. A. Matthiessen. Diese Annal. Bd. CIII, S. 428. 1858

5) *Compt. rendus* 1858, 27. Dec. p. 1069.

und Johnson noch keine genauere Beschreibung der Beobachtungsmethode, so daß man sich kein sicheres Urtheil über die Zuverlässigkeit der Beobachtungen kann. So viel man indessen aus einzelnen Beobachtungen entnehmen dürfte, haben dieselben vier Stangen von einem Querschnitt von 0^m,01 im Querschnitt 0^m,06 Länge an dem einen Ende erhitzt und an dem anderen Ende mit 50 Cubikcentimetern kalten Wasser umgeben.

Die Leitungsfähigkeit der Stäbe wurde, wie die mit beigegebenen Zahlenresultate zeigen, dem Quadrat der Temperatur des kalten Wassers in einer bestimmten Zeit proportional gesetzt. Ganz abgesehen von der Wärmeabgabe an den Seitentflächen ist indess der Wärmeabgabe durch jeden Querschnitt der Stangen in der Zeit proportional der Temperaturdifferenz zu beiden Seiten desselben Querschnitts, d. h. der Temperaturdifferenz der Enden der Stangen.

Da sich nun aber letztere Differenz während der Beobachtungen der HH. Calvert und Johnson

neuerdings einige Legirungen auf ihre Leitungsfähigkeit für Wärme und Elektrizität untersucht.

I Leitungsfähigkeit für Wärme

Der benutzte Apparat war derselbe, welcher auch zu den früheren Versuchen gedient hatte. Die Metalle und Legirungen wurden zu Stangen ausgezogen, das eine Ende dieser Stangen durch Herumleiten von Dampf erwärmt, und ihre Temperatur, nachdem dieselbe an allen Stellen constant geworden war, durch Andrücken eines mit den Drahtwindungen des Spiegelgalvanometers verbundenen Thermoelementes von Eisen und Neusilberdraht gemessen. Die näheren Einrichtungen hierzu sind in ihren Einzelheiten in den früheren Abhandlungen beschrieben. Für die vorliegenden Versuche war nur die Elfenbeinfassung des Thermoelementes dünner genommen, damit beim Andrücken desselben an die erwärmten Stangen letzteren weniger Wärme entzogen würde. Die Versuche wurden im luftersfüllten Raum angestellt, und das Wasserbad, welches den horizontalen Cylinder umgab, in dessen Axe die an dem einen Ende erwärmten Metallstangen ausgespaunt waren, stets auf einer Temperatur von 14 bis 15° R. erhalten.

Die folgende Tabelle enthält die erhaltenen Resultate. Unter x sind die Abstände der einzelnen Punkte der Stangen, deren Temperaturen beobachtet wurden, von dem heissesten Punkte als Nullpunkt an in Zollen aufgezählt, unter A die entsprechenden Ausschläge des Spiegels des mit dem Thermoelement verbundenen Spiegelgalvanometers verzeichnet. Da die gemessenen Ueberschüsse der Temperatur der einzelnen Punkte der Stangen über die Temperatur der Umgebung nicht sehr bedeutend waren, konnte man ohne grossen Fehler die Ausschläge A jenen Temperaturüberschüssen direct proportional setzen.

I. Kupfer.

Die Dicke der Stange betrug $1,9^{\text{mm}}$. Sie war sehr
hart.

x	I Mittel aus 2 Beob- achtungsreihen	II.	III.
	t	t	t
0	31	41,5	72
2	25,3	31	54,8
4	18,8	22,5	40,5
6	14,6	17,1	29,5
8	11,1	13	22,8
10	8,6	10	17,5
12	6,1	7,2	12,5

II. Legirung Kupfer-Zink $\frac{8}{1}$.

Die Dicke der Stange $4,7^{\text{mm}}$. Die Legirung enthielt
achttheil Zink 8 Gewichtstheile Kupfer. Die Stange
auf der Oberfläche ein wenig rissig. Sie war sehr
hart.

I Mittel aus 2 Beobachtungsreihen II Mittel aus 2 Beobachtungsreihen III Mittel aus 2 Beobachtungsreihen IV Mittel aus 2 Beobachtungsreihen

IV. Legirung Kupfer-Zink $\frac{4,7}{1}$.

dicke der Stange 4,9^{mm}. Schwach versilbert. Die Legirung enthält 1 Theil Zink und 4,7 Theile Kupfer.

	I. Mittel aus 2 Beobacht.	II. Mittel aus 2 Beobacht.	III. Mittel aus 3 Beobacht.	IV. Mittel aus 2 Beobacht.
x	t	t	t	t
0	68	84	94,8	92
2	42	54,8	59,2	57,5
4	26	33,3	38,2	36,8
6	16,8	21,4	23,6	22,2
8	11	13,8	14,7	14,8
10	7,2	9,2	9,3	10,5

V. Messing.

dicke der Stange 4,8^{mm}. Schwach versilbert. Das Messing enthält auf 1 Theil Zink 2,1 Theile Kupfer.

	I. Mittel aus 1 Beobacht.	II. Mittel aus 2 Beobacht.	III.
x	t	t	t
0	72,1	77,6	84
2	41,6	47,4	51,8
4	24,2	26	29,5
6	14,6	15,1	19
8	9,8	8,5	12
10	5,7	5,3	8,5

VI. Zink.

dicke der Stange 5^{mm}. Die Stange war nicht versilbert, blank geputzt; sie war viel dichter und homogener als bei den früheren Versuchen angewandte Stange.

	I. Mittel aus 2 Beobacht.	II. Mittel aus 2 Beobacht.
x	t	t
0	83	106,4
2	50,3	63,2
4	30,6	38,5
6	19,1	23,3
8	12,2	15,2
10	7,7	9,6
	4,1	5,8

VII. Zinn.

Dicke der Stange 6,2^{mm}. Nicht versilbert.

x	I. Mittel aus 2 Beobacht.	II. Mittel aus 2 Beobacht.
	\bar{t}	\bar{t}
0	83,3	61,3
2	46,2	34,5
4	26	19,2
6	15,5	11,5
8	8,7	6,8
10	5	3,5

VIII. Legirung Zinn - Wismuth $\frac{3}{1}$.

Die Stange war ebenso wie die folgenden Stangen in einer Glasröhre geschmolzen und nicht versilbert. Die Dicke betrug 5,6^{mm}. Die Legirung enthielt 3 Theile Zinn und 1 Theil Wismuth.

x	I. Mittel aus 2 Beobacht.	II. Mittel aus 2 Beobacht.
	\bar{t}	\bar{t}
0	80,2	60,5

X. Legirung Zinn-Wismuth $\frac{1}{3}$.

Dicke der Stange 5,5^{mm}. Die Legirung enthielt auf 1 Theil Zinn 3 Theile Wismuth.

Mittel aus 2 Beobacht.	
x	t
0	70,8
1	29,9
2	13,4
3	6,1
4	2,3
5	1

XI. Rose'sches Metallgemisch.

Dicke der Stange 6^{mm}. Die Legirung enthielt 1 Theil Zinn, 1 Theil Blei und 2 Theile Wismuth.

x	I. Mittel aus 2 Beobacht.	II. Mittel aus 2 Beobacht.
	t	t
0	68,5	92,8
1	37,7	49
2	20,6	27
3	11,8	14,9
4	6,8	8,4
5	3,7	4,5
6	—	2,5

Setzt man in allen diesen Reihen die Temperatur des heißesten Punktes der Stangen gleich 100, und berechnet demgemäfs die Temperaturen der übrigen Punkte derselben, so müssen sich hierfür aus den verschiedenen an derselben Stange angestellten Beobachtungen gleiche Werthe ergeben, wenn man voraussetzt, dafs sich innerhalb der beobachteten Temperaturen die Wärmeleitungsfähigkeit der Stangen nicht ändert. Auf diese Art erhält man eine Controlle über die Richtigkeit der einzelnen Beobachtungsreihen. In der folgenden Tabelle sind die so berechneten Reihen zusammengestellt. In der Rubrik q sind die Quotienten verzeichnet, welche man erhält, wenn man in der als Mittel sich ergebenden Reihe mit der neben dem betreffenden q stehenden Temperatur t die Summen der darüber und darunter stehenden Temperaturen dividirt.

t	t	t	t	t	t
100	100	100	100	100	100
58,3	59,5	60,5	58,7	59,2	2,293
31,4	35,3	37,1	35,2	35,7	2,275
21,6	22,2	22,6	21,6	22,0	2,237
13,4	14,2	13,7	12,9	13,5	
					Mittel: 2,268

IV. Kupfer-Zink $\frac{4,7}{1}$

I	II	III	IV	Mittel	q
t	t	t	t		
100	100	100	100	100	2,248
61,8	65,3	62,4	62,5	62,2	2,196
38,2	39,6	40,3	40,0	39,7	2,259
24,3	25,5	24,9	24,1	24,7	2,209
18,9	16,4	18,8	16,1	18,1	

V. Messung $\frac{2,1}{1}$

VI. Ziak				VII. Ziaa			
I	II	III	Mittel	g	I	II	Mittel
g				g			
I	II	III	Mittel	I	II	III	Mittel
100	100	100	100	100	100	100	100
57,7	61,1	61,7	59,9	55,5	56,3	55,9	55,9
34,3	33,5	35,1	34,3	31,2	31,3	31,3	31,3
20,3	19,5	22,6	20,8	18,6	18,7	18,7	18,7
13,4	11,0	14,3	12,9	10,4	11,1	10,7	10,7
7,9	6,8	10,1	8,2	6,0	—	6,0	6,0
Mittel: 2,278				Mittel: 2,245			

VIII. Zinn - Wisnuth $\frac{3}{1}$

IX. Zinn - Wisnuth $\frac{1}{1}$				X. Zinn - Wisnuth $\frac{1}{3}$			
I	II	III	Mittel	I	II	III	Mittel
g				g			
I	II	III	Mittel	I	II	III	Mittel
100	100	100	100	100	100	100	100
65,6	66,0	65,8	65,8	57,4	57,8	57,6	57,6
43,5	43,6	43,6	43,6	33,6	33,6	33,6	33,6
29,1	29,7	29,4	29,4	20,6	19,6	20,1	20,1
19,7	20,6	20,2	20,2	12,7	11,9	12,4	12,4
13,9	14,5	14,2	14,2	7,9	6,6	7,2	7,2
9,4	10,3	9,9	9,9	4,8	4,3	4,6	4,6
6,5	7,5	7,0	7,0	Mittel: 3,140			
4,3	3,6	4,0	4,0				
Mittel: 2,621				Mittel: 5,250			

X3 Rose's Metall.

l	l	Mittel	$q = \frac{r_0 + r}{l}$
100	100	100	
88	52,8	53,9	
30,1	29,2	29,6	3,700
12	16,0	16,6	3,555
9,0	9,0	9,5	3,400
5,1	1,8	5,1	

Mittel 3,555

den auf diese Weise gefundenen Quotienten q die relativen Leitungsfähigkeiten c der Manganen nach den in der Abhandlung dieser Ann. S. 521 angeführten Formeln berechnen, die verschiedene Dicke der Stangen Rücksicht nehmen.

Um die vorliegenden Resultate mit der Uebereinstimmung zu bringen, ist die Leitfähigkeit Kupfers gleich 73,6 angenommen. So ergab

q c

tenden Unterschied in den aus denselben berechneten Werthen der Leitungsfähigkeiten bewirken. Auch werden jene Quotienten wesentlich geändert, wenn die eine oder die andere der beobachteten Zahlen nicht genau richtig ist. Da indess in diesem Falle, wenn der eine Quotient zu groß ausfällt, der folgende wiederum zu klein wird, so compensiren sich die Fehler durch die Ziehung der Mittel der Quotienten zum großen Theil. Mit Rücksicht hierauf, so wie in Anbetracht der bei den vorliegenden Berechnungen gemachten, aber jedenfalls nicht ganz richtigen, Annahme, daß die Leitungsfähigkeit innerhalb der beobachteten Temperaturgrauzen sich nicht ändert, darf den berechneten Leitungsfähigkeiten keine allzugroße Genauigkeit zugeschrieben werden.

II. Leitungsfähigkeit für Elektrizität.

Die elektrischen Leitungsfähigkeiten der Stangen wurden mittelst der Compensationsmethode bestimmt. Die Stangen wurden zwischen zwei dicken kupfernen Klemmen *a* und *b* eingeschraubt. An die eine derselben *b* war ein Normalzinkdraht gelöthet, mit dem die Leitungsfähigkeiten der Stangen verglichen wurden. Die andere Klemme *a*, so wie das nicht verlöthete Ende *c* des Normaldrahtes waren durch einen Zoll lange und einen Millimeter dicke Kupferdrähte mit den Enden eines Platindrahtes von 823^{mm} Länge und 0^{mm},2 Dicke verbunden, der horizontal über einer Scale zwischen zwei Klemmen ausgespannt war. Auf der Scale bewegte sich auf einem Schlitten ein senkrechtes Messingblech, dessen obere amalgamirte Kante an dem Platindraht schleifte. Das Ende *c* des Normaldrahtes, so wie die Klemme *a* war dicht an der Einklemmungsstelle der Stange mit den Leitungsdrähten eines Daniell'schen Elementes verbunden. An das an dem Platindraht schleifende Messingblech so wie an die zwischen den Stangen und dem Normaldraht befindliche Klemme *b* war gleichfalls dicht an der Berührungsstelle mit den Stangen das eine und das andere Ende des Leitungsdrabtes des Spiegelgalvanometers angelöthet. Das

blech wurde so lange am Platindraht verschoben, bis ein Ausschlag des Spiegels am Galvanometer auftrat. Da man die Widerstände der kurzen Kupferdrähte, welche die Klemme a und das Ende des Platindrahtes mit den Enden des Platindrahtes gegen den Widerstand der Abschnitte des letzteren bis zu seinen Enden vernachlässigen konnte, so durfte man das Verhältniß der Leitungsfähigkeit des Normaldrahtes und der untersuchten Stangen aus jener Abschnitte des Platindrahtes gleich setzen. Es macht die Schwierigkeit, die Einklemmung vollständig fest und ohne Einführung eines besonderen Apparates herzustellen, bei der verhältnißmäfsig grofsen Länge und daher grofsen Leitungsfähigkeit die Bestimmungen weniger genau, als sie mit dünnere Drähten ausgeführt werden könnten. Die Länge l des zwischen den Klemmen a und b befindlichen Platindrahtes betrug 486^{mm} . Zur Einspannung

	x		y		
	I. $l=486\text{mm}$	II. $l=362\text{mm}$	I.	II.	m .
Kupfer	230	186	5,22	5,16	5,19
Kupfer - Zink $\frac{3}{1}$	264	472	1,70	1,63	1,665
Kupfer - Zink $\frac{6,5}{1}$	408	371	2,14	1,91	2,02
Kupfer - Zink $\frac{4,7}{1}$	413	374	2,01	1,81	1,91
Messing $\frac{2,1}{1}$	460	406	1,665	1,65	1,657
Zink	427	370	1,803	1,77	1,785
Zinn	—	377	—	1,11	1,11
Zinn - Wismuth $\frac{3}{1}$	—	555	—	0,589	0,589
Zinn - Wismuth $\frac{1}{1}$	—	650	—	0,286	0,286
Zinn - Wismuth $\frac{1}{3}$	—	743	—	0,129	0,129
Rose's Metall	711	682	0,213	0,208	0,211

Um die auf diese Weise erhaltenen Werthe mit den entsprechenden Werthen für die Wärmeleitung zu vergleichen und dabei die Fehler gleichmäfsig zu vertheilen, wurde die Summe der elektrischen Leitungsfähigkeiten m gleich der Summe der Leitungsfähigkeiten für die Wärme c gesetzt, und hiernach die Werthe m umgerechnet. In der folgenden Tabelle sind die so berechneten Werthe verzeichnet.

	Leitungsfähigkeit für	
	Wärme	Elektricität
Kupfer	73,6	79,3
Kupfer - Zink $\frac{8}{1}$	27,3	25,5
Kupfer - Zink $\frac{6,5}{1}$	29,9	30,9
Kupfer - Zink $\frac{4,7}{1}$	31,1	29,2
Messing $\frac{2,1}{1}$	25,8	25,4

		Leitungsfähigkeit für	
		Wärme	Elektricität
Zink		28,1	27,3
Zinn		15,2	17,0
Zinn Wismuth	$\frac{3}{1}$	10,1	9,0
Zinn Wismuth	$\frac{1}{1}$	5,6	4,4
Zinn Wismuth	$\frac{1}{3}$	2,3	2,0
Rose's Metall		4,0	3,2

Es berücksichtigt auf die oben erwähnten Schwierigkeiten unserer Untersuchungen einer genaueren Bestimmung der Leitungsfähigkeiten in den Weg treten, die folgenden Zahlenangaben wohl genügen, um folgendes festzustellen.

Wie schon früher bei einer Reihe von Metallen eine Übereinstimmung der Leitungsfähigkeiten für Wärme und Elektrizität auch bei den Legirungen statt.

III. Ueber einige Antimon-Verbindungen: von R. Schneider.

In folgenden theile ich die Resultate einiger Versuche mit, die schon vor längerer Zeit von Hrn. Kayser in meinem Laboratorium aufgenommen wurden, die aber erst jetzt von mir zum Abschlufs geführt worden sind. Dieselben betreffen sich hauptsächlich auf das Verhalten des Schwefelantimons und des Antimonoxydes gegen Chlorantimon.

Wird in siedendes Chlorantimon fein pulverisirtes Schwefelantimon eingetragen, so erfolgt Lösung; diese ist, wenn das Chlorantimon ganz frei von Salzsäure war, nicht von Schwefelwasserstoff Entwicklung begleitet. Zur Lösung von 1 Theil Schwefelantimon sind etwa 14 bis 15 Theile reines Chlorantimon erforderlich. Die Lösung ist licht braun gefärbt und erstarrt beim Erkalten unter Knistern und schwacher Temperaturerhöhung zu einer gelben, durch und durch krystallinischen Masse. Gießt man vor dem völligen Erstarren den noch flüssigen Theil ab, so gelingt es bisweilen, vollständig ausgebildete Krystalle bloßzulegen. Dieselben gehören dem 2 u. 2 gliedrigen Systeme an: sie sind rhombische Prismen, deren Endflächen durch ein makrodiagonales Doma zugeschärft sind.

Diese Substanz zieht, gleich dem reinen Chlorantimon, in großer Begierde Feuchtigkeit aus der Luft an und zerfällt darin anfangs zu einer klaren, später zu einer trüben Flüssigkeit. Durch Zusatz von viel Wasser wird sie unter Abscheidung eines hellgelben Pulvers zersetzt. Bei anhaltendem Erhitzen wird sie zerlegt in sich verflüchtigendes Chlorantimon und zurückbleibendes schwarzes Schwefelantimon.

Behufs der Analyse wurde die Substanz mit mäßig concentrirter Sodalösung digerirt, die Flüssigkeit nach dem Erkalten (während dessen sich etwas Kermes abschied) mit Essigsäure schwach angesäuert, zur Entfernung kleiner Men-

aufgelösten Antimons mit wenig Schwefelwasserstoff versetzt und filtrirt. Aus dem Filtrat wurde, durch Oxydation des Schwefelwasserstoffs durch schwefelsaures Eisenoxyd, das Chlor auf gewöhnliche Weise gefällt. Es blieb auf dem Filtrum, der sämmtliche Antimon, welcher durch Salzsäure zersetzt und die mit Weinsteinsäure versetzte, verdünnte Lösung durch Schwefelwasserstoff gefällt. In dem erhaltenen Schwefelantimon wurde das Antimon durch Reduction im Wasserstoffgas abgetrennt.

Für Bestimmung des Schwefels wurde die Substanz mit Salpetersäure und chlorsaurem Kali behandelt und aus der mit Salpetersäure versetzten verdünnten Lösung die Schwefelsäure durch Barytlösung gefällt.

In einigen Analysen wurde der Chlorgehalt durch Auflösung in Salpetersäure und chromsaures Kali bestimmt.

Die erhaltenen Resultate waren folgende:

Hr. Kayser fand 54,20 Proc. Antimon, 43,20

er folgenden den Vorzug, weil sie einfacher ist und weil sie in zahlreichen Analogien Stützpunkte findet. Diese ist: Sb S Cl_2 , 3 Sb Cl_3 . Ihr entsprechen folgende Zahlen:

		gefunden.
4 Sb = 481,2	54,1 Proc. Antimon	54,06 Proc.
11 Cl = 390,5	44,1 " Chlor	44,06 "
1 S = 16	1,8 " Schwefel	1,83 "
887,7	100	99,95

Die fragliche Substanz könnte bezeichnet werden als:

Antimonsulfochlorid - Antimonchlorid.

Da reines, wasserfreies Antimonchlorid sich in absolutem Alkohol ohne Trübung auflöst, so lag die Vermuthung nahe, daß der vorigen Verbindung durch Behandeln mit absolutem Alkohol das Chlorantimon entzogen und ein Körper von der Zusammensetzung Sb S Cl_2 isolirt werden könne. Diese Vermuthung hat sich nun zwar nicht bestätigt gefunden, es hat sich aber doch gezeigt, daß bei der Behandlung des obigen Präparates mit einem Ueberschuss von absolutem Alkohol eine andere Verbindung von Antimon, Chlor und Schwefel in einfachen Verhältnissen erhalten wird, die zu jener in einer bemerkenswerthen Beziehung steht.

Trägt man Antimonsulfochlorid - Antimonchlorid in einen Ueberschuss von absolutem Alkohol ein, so entsteht ein sogleich gelber amorpher Niederschlag, der nach dem vollständigen Auswaschen mit absolutem Alkohol (bei Luftabschluss) nach der Formel Sb Cl S_2 , 3 Sb S , zusammengesetzt ist. Der Alkohol nimmt dabei eine große Menge von Chlorantimon auf, außerdem aber auch etwas Schwefelantimon (vielleicht eine Verbindung von diesem mit jenem in bestimmten Verhältnissen), denn Zusatz von viel Wasser scheidet daraus einen lichtgelben Niederschlag ab, in dem nachweislich Schwefel enthalten ist.

Es ist durchaus nothwendig, sich bei der Darstellung dieses Präparates des absoluten Alkohols zu bedienen und das Auswaschen damit in verschlossenen Gefäßen durch Siphontiren auszuführen. Enthält der Alkohol Wasser oder

egenheit, solches aus der Luft anzuziehen, so
Chlorantimon mit in den Niederschlag ein und
setzung desselben ist grossen Schwankungen

nach diesem Verfahren erhaltene Substanz
Trocknen ein stark abfärbendes, röthlich ge
r, etwa von der Farbe des Quecksilberoxy
chaus amorph und erscheint unter dem Mikros
in homogen. In Berührung mit verdünnter
l es in einigen Tagen so zersetzt, daß schw
sches Schwefelantimon sich ausscheidet, wäh
mon in Lösung tritt. Weit schneller erfolgt e
ung beim Erwärmen. Kochende concentrirte
etzt und löst die Substanz vollständig unter
von Schwefelwasserstoff. Beim Erhitzen
ufs zersetzt sie sich in sich verflüchtigendes Cl
nd zurückbleibendes schwarzes Schwefelantin
alyse dieser Substanz ist ebenso ausgeführt

druck in der Formel: Sb Cl S_2 , 3Sb S_3 . Dieser entsprechen folgende Werthe:

		Gefunden.
4 Sb = 481,2	69,41 Proc. Antimon	69,29
11 S = 176	25,53 " Schwefel	25,18
1 Cl = 35,5	5,16 " Chlor	5,34
692,7	100,00	99,81

Die Constitution dieser Verbindung ist also der der vorigen analog, nur dafs der Schwefel durch Chlor und das Chlor durch Schwefel vertreten ist. Sie kann bezeichnet werden als

Antimonchlorosulfuret - Antimonsulfuret.

Körper von ähnlicher Zusammensetzung scheinen vorübergehend gebildet zu werden bei der partiellen Fällung saurer Auflösungen von Antimonchlorid durch Schwefelwasserstoff. Duflos ¹⁾ erhielt auf diese Weise einen solchen mit 5,242 Proc. Chlor und gab ihm die Formel Sb Cl_2 , 10Sb S_3 . Es möchte indess sehr schwierig seyn, auf diesem Wege Verbindungen von constanter Zusammensetzung darzustellen.

Gleich dem Schwefelantimon löst sich Antimonoxyd in siedendem Chlorantimon auf, etwa 1 Theil von jenem in 15 Theilen von diesem. Die Lösung erstarrt beim Erkalten zu einer perlgrauen, vollkommen krystallinischen Masse. Diese scheint nach der Formel Sb O Cl_2 , 3Sb Cl_3 zusammengesetzt zu seyn. Es gaben nämlich bei der Analyse 1,706 Grm. derselben 3,032 Grm. Chlorsilber = 0,750 Grm. = 43,96 Proc. Chlor und 0,934 Grm. = 54,75 Proc. Antimon.

Der Formel Sb O Cl_2 , 3Sb Cl_3 entsprechen folgende Zahlen:

		Gefunden.
4 Sb = 481,2	54,71 Proc. Antimon	54,75 Proc.
11 Cl = 390,5	44,41 " Chlor	43,96 "
1 O = 8	0,88 " Sauerstoff	
878,7	100,00.	

1) Schweigg. Journ. Bd. 67, S. 269.

Verbindung ist also der Eingangs beschriebenen
haltigen analog zusammengesetzt und könnte be-
werden als:

Antimonoxychlorid-Antimonchlorid.

absoluten Alkohol verhält sie sich indess jener
brechend: sie wird dadurch zersetzt unter Abschei-
e weissen gelatinösen Niederschlages, der nach dem
gen Auswaschen (mit Alkohol) und Trocknen ein
es amorphes Pulver darstellt, dessen Zusammen-
h durch die Formel $\text{Sb Cl}_2 \text{ O}, 3 \text{ Sb O}_2$ ausdrücken
ese Substanz ist also identisch mit dem sogenann-
thpulver, dem man gewöhnlich die Formel Sb Cl_2 ,
iebt.

Grm. derselben gaben bei der Analyse:

Grm. Chlorsilber = 0,140 Grm. = 11,59 Proc.

0,919 Grm. = 76,14 Proc. Antimon.

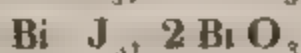
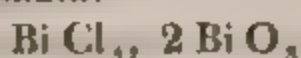
Formel $\text{Sb Cl}_2 \text{ O}, 3 \text{ Sb O}_2$, entsprechen folgende

lösung von Jodarsen eine Verbindung erhalten, die nach der Formel As J O_3 , 3As O_3 zusammengesetzt war. Lässt man in dieser Formel As, J und O durch entsprechende Metalle von Sb, Cl und S vertreten, so erhält man die Formel:



Dies ist die Formel der oben als Antimonchlorosulfuret-antimonosulfuret bezeichneten Verbindung. Das erste Glied dieser Verbindung (Sb Cl S_3) ist bis jetzt nicht für sich erhalten worden; an der Existenz desselben kann indessen so wenig gezweifelt werden, als die Zusammensetzung zahlreicher bekannter Verbindungen in einer ähnlichen Formel ihren einfachsten Ausdruck findet. Ich rechne dazu, außer der chlor- und bromarsenigen Säure (As Cl O_3 und As Br O_3) von Wallace, eine große Zahl jener Substanzen, die Berzelius als basische oder schwefelbasische Chloride (s. Jodide) bezeichnet hat.

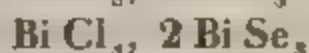
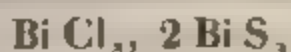
Die bisher gebräuchlichen Formeln für das basische Chlor- und Jod Wismuth:



lassen sich vereinfacht auch so schreiben:



Die vor einigen Jahren von mir ¹⁾ als schwefel- und selenbasisches Chlorwismuth beschriebenen Verbindungen:



können in entsprechender Weise vereinfacht werden:



Diese vereinfachten Formeln geben über das chemische Verhalten der betreffenden Substanzen weit bessere Auskunft als die älteren. Sie lassen es z. B. nicht unerklärt, weshalb jene Körper durch kaltes Wasser gar nicht verändert werden, was doch, wenn Bi Cl_3 als solches darin enthalten wäre, wahrscheinlich der Fall seyn würde; sie

1) Pogg. Ann. Bd. 33, S. 464 u. Bd. 94, S. 628,

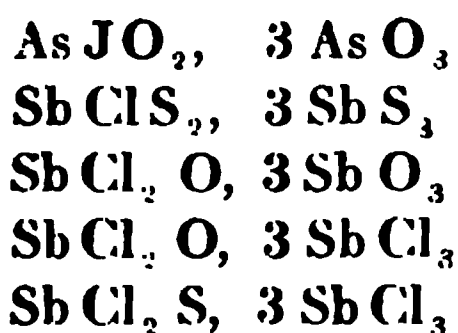
ten die einen als Wismuthoxyd, die anderen als Wismuth erscheinen, in dem ein Theil des Sauerstoffs des Schwefels durch Chlor oder Jod vertreten ist, so dadurch im allgemeinen Character etwas geändert wäre. In der That ist das sogenannte schwarze Chlorwismuth (nicht minder die entsprechende Jodbindung) in seinen äußeren Eigenschaften und seinen Verhalten dem Schwefelwismuth sehr ähnlich, und es mit dem Chlorwismuth auch nicht entfernt verglichen werden kann. Die Formeln BiCl_2S_2 und BiCl_2S_3 werden hiernach gerechtfertigt erscheinen.

Schreibt man die Formel des sogenannten Algaroths SbCl_2O_3 , 3SbO_2 , wie es oben geschehen ist, so ist damit, meiner Ansicht nach, dem Character dieser Verbindung weit mehr Rechnung als durch die bisherige Formel SbCl_2 , 5SbO_2 , die sich mit dem Verhalten der Substanz im kalten Wasser nicht verändert zu werden, im Einklang befindet.

silber eng an. Als solches, in dem ein Theil des Schwefels durch Chlor vertreten ist, erscheint die Verbindung in der von mir vorgeschlagenen Formel. Es ist beachtenswerth, daß das erste Glied dieser Formel ($\text{Hg}_1 \text{Cl}_2 \text{S}$) dem ersten Gliede der Formel des Algarothpulvers ($\text{Sb Cl}_2 \text{O}$) analog ist. Der O dieser letzteren ist durch die äquivalente Menge S und das dreiatomige Radical Sb durch 3 Äquivalente des einatomigen Radicals Hg vertreten.

Der Formel des Algarothpulvers ($\text{Sb Cl}_2 \text{O}$, 3Sb O_3) schließen sich als analoge Verbindungen an das Antimonsulfocchlorid-Antimonchlorid ($\text{Sb Cl}_2 \text{S}$, 3Sb Cl_3) und das Antimonoxychlorid-Antimonchlorid ($\text{Sb Cl}_2 \text{O}$, 3Sb Cl_3).

Wollte man sich der Anschauungsform eines mechanischen Typus (im älteren Sinne des Worts) bedienen, so könnte man von bekannten Verbindungen folgende auf einen solchen beziehen:



Ich zweifle nicht, daß zahlreiche Substanzen erhalten werden können, die sich dieser Reihe anschließen.

Berlin, im Juli 1859.

(sowohl Blum¹⁾), in Folge der von mir über diesen Zustand beigebrachten Thatsachen²⁾, theils sich neu davon überzeugt hat, theils es nicht widerlegen kann

a) dafs die im Norwegischen Zirkonsyenit eingewachsenen Spreusteinkrystalle, gegen Blum's frühere Behauptung, die äufsere Gestalt des Eläolith nicht zu tragen:

b) dafs deren äufsere Form in einigen Winkeln Ähnlichkeit mit der Feldspathform besitzt, in andern Winkeln aber erheblich davon verschieden ist;

c) dafs ein analoges Form-Verhältnifs, sowohl in der Aehnlichkeit als Verschiedenheit, auch zwischen Spreustein und Hornblende stattfindet;

d) dafs der Annahme einer pseudomorphosen Entstehung der Spreusteinkrystalle aus Feldspath- (oder auch Hornblend-) Krystallen, unter anderen damit nicht vereinbaren Erscheinungen, der Umstand entgegentritt, dafs die Spreusteinkrystalle mit Feldspath (sowie auch mit Hornblende), innig verwachsen, ja vollständig eingewachsen vorkommen,

so hat der genannte Forscher gleichwohl in einigen, durch die von ihm angestellten Beobachtungen hinreichend begründeter Veranlassung zu finden geglaubt, an seiner Ansicht v

Anwendung eines Materials von mehr als 60 Spreukrystallen *) ermittelten, Thatsachen entgegenstellt, sind folgende.

*) Blum besitzt einen kleinen Spreusteinkrystall, dessen Winkel 120° betragen und in dem noch ein Kern von *Elaolith* vorhanden ist. Er bemerkt hierbei selbst: „Die übrigen Krystalle gehören allerdings einem anderen Systeme an, und können nicht *Elaolith* gewesen seyn.“

*) Er besaß ein etwa 1 Zoll langes und $\frac{1}{2}$ Zoll im Durchmesser haltendes Bruchstück eines Spreusteinkrystalls, in welchem sich ein Kern von einem feldspathähnlichen Minerale befand. Durch Zerschlagen desselben und Abtrennen des Kerns von dem damit sehr fest verwachsenen Spreustein ward dieses Mineral isolirt, und zeigte nach einer von Dr. Carius damit vorgenommenen chemischen Analyse, annähernd die Zusammensetzung eines Oligoklases.

*) Natrolith von spreusteinähnlichem Habitus kommt, worauf hingewiesen wird, auch in Gesteinen vor „in denen Jedermann (?) dessen Bildung auf wässerigem Wege anerkennen wird.“ Ein solcher Natrolith bildet nämlich kleine eingesprengte Partien in den doleritischen Gesteinen von Oberschaffhausen am Kaiserstuhl im Breisgau, von Eichelsachsen im Vogelsgebirge und von der Pflasterkaute bei Marksuhl; noch ausgezeichnet wird er in den Phonolithen von Aussig in Böhmen und Hohentwiel im Högau angetroffen.

*) Natrolith von normalem Habitus, aufgewachsene rhombische Krystalle bildend, findet sich, als sogenannter Brevicit „in ebendemselben Zirkonsyenit, in welchem der Spreustein vorkommt. Scheerer erwähnt desselben nicht, er scheint ihm ein unbequemer Gast zu seyn, und so erfahren wir denn nicht, ob derselbe eingewandert oder aborigin sey.“

Diese vier Thatsachen, α bis δ , bilden die ganze oppo-

Diese Ann. Bd. 93, S. 95.

Legendorff's Annual. Bd. CVIII.

chlüsse aus den Thatsachen α bis δ .

Die im Norwegischen Zirkonsyenit eingewachsenen Spreusteinkrystalle seyen, zufolge der Beispiele β und α , Pseudomorphosen gewöhnlicher Art, und zwar größtentheils aus Oligoklas, mitunter aber auch aus Eläolith entstanden. Die Bildung dieser Pseudomorphosen durch wässrige Infiltration werde durch die beiden Arten des Natroliths Vorkommens δ und γ , und außerdem dadurch unterstützt, daß normale Krystalle des gewöhnlichen Natroliths in der Nachbarschaft der Spreusteinkrystalle angetroffen werden (δ).

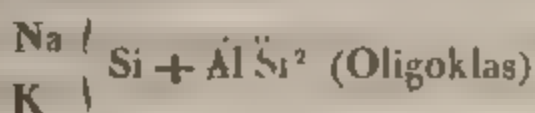
Wir wollen vorläufig die Richtigkeit dieser Schlussfolgerung nicht näher prüfen, sondern zunächst ermitteln, zu welchem Resultat wir gelangen, wenn wir, die Blum'schen Angaben vorläufig adoptirend, uns von denselben durch die Untersuchung des Norwegischen Zirkonsyenits leiten lassen.

1. Angenommen, die Spreusteinkrystalle wären Pseudomorphosen nach Oligoklas, und dieß würde sich auf alle übrigen von mir untersuchte Krystalle dieser Art übertragen, so müßten ursprünglich *Oligoklas*-Krystalle im Eläolith (Mikroclin) des Zirkonsyenits eingewachsen gewesen seyn. Daß in manchen Silicatgesteinen zwei verschiedene Feldspäthe neben einander vorkommen, ist eine erw

einander verwachsen • auftreten. Dafs jedoch Feldspath-Krystalle mit *regellosen Axenrichtungen* in einem anderen Feldspathe vorkommen, hat man bisher nirgends beobachtet. In dieser regellosen Beziehung befinden sich aber, wie von mir an zahlreichen Belegstücken ermittelt wurde, die Spreustein-Krystalle zu dem umgebenden Feldspath (Mikroclin). Hum's Ansicht würde uns also nöthigen, anzunehmen: dafs zwei homöomorphe und überhaupt in jeder Beziehung so nahe mit einander verwandte Mineralien, wie die beiden Feldspathspecies Oligoklas und Mikroclin, aus ihrem ursprünglichen Gemenge ganz *unabhängig von einander krystallisirt* wären, was ebenso unwahrscheinlich *a priori*, wie ohne Stützpunkt *a posteriori* ist.

2. Wenn schon die Behauptung des Auftretens regellos eingewachsener Oligoklas-Krystalle im Kali-Natron Feldspath (Mikroclin) eine starke Zumuthung an unseren mineralogischen Glauben genannt werden mufs, so wird diese Zumuthung noch gesteigert, indem wir es ruhig hinnehmen sollen: dafs jene Oligoklas-Krystalle durch einen Infiltrationsprocess vollständig in Natrolith (Spreustein) umgewandelt worden, während sich der umgebende Mikroclin, durch welchen die infiltrirte Flüssigkeit ihren Weg nehmen mufste, nicht im mindesten dabei veränderte!

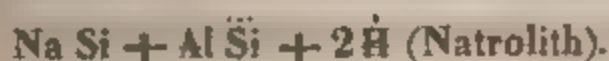
3. Durch den erwähnten kleinen Krystall (α) sollen wir es nun ausserdem noch für erwiesen halten, dafs nicht Oligoklas, sondern in einigen Fällen auch Eläolith in Natrolith umgewandelt worden sey. Sowohl aus



aus



entstanden seyn



streff des Oligoklases hätte dies geschehen 1) durch Verlust von 1 Atom Si 2) durch Austausch von Na und 3) durch Aufnahme von 2 Atomen K . Ste sich diesen Proceß also gewissermaßen als Infiltration von Natronlauge versinnlichen, welche die Umwandlung von kieselurem Natron und Kali zur

Umwandlung des Eläolith dagegen ist keine einfache, sondern vielmehr möglich als 1) die Aufnahme von 1 At. Si , 2) ebenfalls von K gegen Na und 3) Aufnahme von 2 Atomen K . Es würde einer Infiltration von kieselurem Natron und Kali entsprechen, die Defiltration von Natron und Kali entsprechend. Man ersieht hieraus, daß zur Umwandlung des Eläoliths in Natrolith, hinsichtlich der Kieselsäure, gerade die umgekehrte Bedingung erfordert wird, als zur Umwandlung des Eläoliths in Natrolith. Es ließe sich daher das Eläolith mit einer Wasche fertig werden, sondern

Infiltration annehmen müssen, welche, bei ihren erstaunlichen und durchgreifenden Wirkungen auf den Oligoklas, ganz und gar keinen Einfluß auf den Mikroklin, den Glimmer, die Hornblende und viele andere Mineralien des Zirkonsyenits ausgeübt hätte.

Diese Betrachtungen dürften gewiß hinreichend seyn, zu zeigen, daß der von uns versuchsweise eingeschlagene Weg rein *ad absurdum* führt; woraus folgt, daß entweder die Blum'schen Schlüsse oder die Prämissen zu denselben unrichtig seyn müssen.

Der Hauptpunkt, von welchem Blum bei seinen Schlüssen ausgeht, besteht in der *angeblichen* Identität der äußeren Gestalt der Spreusteinkrystalle und der Krystallform des Oligoklases. Genauere Winkelmessungen in dieser Beziehung hat Blum selbst nicht angestellt, oder wenigstens nicht mitgetheilt. Er begnügt sich, einen älteren Ausspruch Dauber's ¹⁾ zu citiren, der sich aber kaum zu Gunsten jener Identität verwenden läßt. Dauber erklärt nämlich: daß, wiewohl die Form der Spreusteinkrystalle im Ganzen Uebereinstimmung oder doch eine gewisse Aehnlichkeit mit Feldspath zeige, die Frage in Betreff einer wirklichen Identität nur durch Messung besser ausgebildeter Krystalle entschieden werden könne, als ihm bis dahin zu Gebote standen. Derartige vollkommnere Krystalle waren es nun, welche ich meinen oben citirten Messungen zu Grunde legte. Die an den citirten Stellen darüber mitgetheilten Resultate stehen noch heute in unwiderlegter Thatsächlichkeit da. Nichtsdestoweniger habe ich mir, Blum's leeren Behauptungen gegenüber, die Mühe nicht verdriessen lassen, einen großen Theil dieser Messungen vor Kurzem zu wiederholen und die daraus abgeleiteten Folgerungen von Neuem zu prüfen. Ich habe dabei keinen von mir begangenen Irrthum entdecken können: Die Krystallform des Spreusteins ist und bleibt eine von der des Oligoklases wesentlich verschiedene, obwohl zwischen beiden gewisse Aehnlichkeiten

1) Diese Ann. Bd. 92, S. 251.

nden. Es genügt in dieser Beziehung, auf die Verhältnisse aufmerksam zu machen.

Die Form der Spreustenkrystalle gewinnt nur durch die Ähnlichkeit mit der Feldspathform, dass man an ihnen eine gewisse Combination ausstrahlt und eine Feldspath-Combination $\alpha P.P.OP.(\alpha P\alpha)$ vergleicht selbst in diesem günstigsten Falle weicht der Winkel der Hauptaxe zur Klinodiagonale bei ihnen um etwa 10° ab, indem er beim Oligoklas beim Palao-Natrolith nur $105\frac{1}{2}^\circ$ beträgt. Zieht man auch die zahlreichen anderen Combinationen des Palao-Natrolith in Betracht, so laufen alle charakteristischen Unterschiede zwischen beiden Krystallen, und wir finden Flächen an dem Spreustenkrystall an keiner Feldspathspecies beobachtet worden. Ich habe mich hievon ein senkrechtes Prisma $\alpha Pn\alpha$ an welchem $n=1$; also ein noch stumpferes αP und OP , und zwar mit einem Winkel von 136° .

Schlaggenwalder Prosopit-Pseudomorphosen aufgewachsene, freistehende Krystalle, in Gangräumen gebildet, wo sie mancherlei verändernden Einflüssen ausgesetzt waren, und daher auch meist mit rauher, sogar *inkrustirter* Oberfläche angetroffen werden; während die Altenberger Prosopit-Pseudomorphosen, innerhalb des sie umgebenden Eisenglanzes, worin sie stets eingewachsen sind, ihre ganze Formschärfe beibehalten. Dafs unvollkommene Krystalle der ersten Art nur approximative Winkelmessungen zulassen und bei ihrer Vergleichung mit scharfen Krystallen der letzten Art Winkel-Differenzen von 4° ergeben können, liegt auf der Hand. Die im Mikroklin eingewachsenen Paläo-Natroth-Krystalle haben aber zum Theil dieselbe Schärfe wie die Altenberger Prosopit Pseudomorphosen. Sie sind niemals aufgewachsen, sondern stets eingewachsen, und man kann die Winkel derselben eben so gut an ihnen selbst, wie an der von ihnen getrennten Mikroklinhülle messen. Die wiederholt und übereinstimmend an denselben beobachteten, wesentlichen Verschiedenheiten von der Oligoklasform lassen sich also nicht auf obige Weise hinwegdisputiren.

Gegen die Anwendung der Dauber'schen Messungen an Spreusteinkrystallen zu Gunsten der Blum'schen Hypothese, hat überdiß neuerlich Dauber selbst entschieden protestirt¹⁾. Nach seinen wiederholten Messungen finden sogar bei den Spreusteinwinkeln, welche noch die *meiste* Aehnlichkeit mit Oligoklaswinkeln haben, solche Abweichungen statt, dafs Dauber mit Recht davon sagt: „die Annäherung ist roh genug.“ Was soll man nun erst von denjenigen Winkeln sagen, wo sich *vier- bis funfmal so grofse* Differenzen ergeben!

Doch nicht blofs durch erhebliche Winkelverschiedenheiten und eigenthümliche Combinations-Gestalten zeigen sich die Spreusteinkrystalle wesentlich verschieden von Oligoklaskrystallen, sondern auch durch den gänzlichen Mangel einer der häufigsten Feldspathflächen, nämlich $P \infty (x)$, sowie durch ihre gewöhnliche Axen-Verlängerung in der Rich-

1) Diese Ann. Bd. 106, S. 501.

Combinationskanten von P mit $\alpha P x$. Die meiste haben in dieser Richtung einen säulenförmig-angligen Habitus. Ich besitze deren, welche, ob-
beiden Enden abgebrochen, über 8mal so lang
ind. Dieser eigenthümliche Habitus, bei dem Pa-
lith normal, ist mir bisher von den Oligoklas-
krystallen einmal ausnahmsweise bekannt geworden.
Ich bringe einige dieser Verschiedenheiten vor Augen zu
abge ich den folgenden Figuren einen Oligoklas-
Fig. 1 und einen Spreusteinkrystall Fig. 2 neben
gestellt, und zwar letzteren in derjenigen *ausge-*
ombination, in welcher derselbe noch die *meiste*
ent mit Oligoklas besitzt. Die Flächen P und M
sich in beiden Krystallen in paralleler Lage. Die
be säulenförmige oder stänglige Ausbildung der
krystalle in der Richtung der Combinationskanten
t ($\alpha P x$) (von o mit M) ist in Fig. 2 einge-
gedeutet.

des Spreusteins aufgestellten Gründe nach wie vor in Wirksamkeit bleiben. Somit wäre der Hauptzweck dieses Aufsatzes erreicht; doch will ich mir erlauben, bei dieser Gelegenheit noch einige meiner neueren Beobachtungen über Paläo-Natrolith hinzuzufügen, durch welche vermehrte Einsichten in das Wesen dieses interessanten Minerals gewonnen und auch die letzten Zweifel an seine paramorphe Natur gehoben werden.

Beitrag I. *Spreusteinkrystalle mit eingewachsenen fremden Mineralien.* Krystalle mit fremden Mineraleinschlüssen waren in neuerer Zeit vielfach der Gegenstand der Beobachtung. Es sind dies großentheils der Pseudomorphose völlig unverdächtige Gebilde. Ich erinnere hierbei nur an die Glanzkobaltkrystalle (von Modum und Tunaberg) mit eingewachsenem Amphibol, Quarz u. s. w.; an die Turmalinkrystalle mit eingewachsenem Quarz und Feldspath; an die Epidotkrystalle mit Feldspath u. s. w. Mitunter bilden die eingeschlossenen Mineralien Kerne von relativ beträchtlichen Dimensionen innerhalb der einschließenden Krystalle. So findet man z. B. Turmalinkrystalle, durch deren fast ganze Länge ein Kern von Quarz oder Feldspath sich hinzieht, und zwar von demselben Quarz und Feldspath, in welchem die Krystalle eingewachsen sind. Eine gleiche Bewandniß hat es mit manchen Spreusteinkrystallen, in deren inneren Feldspath, Hornblende, Thorit, Polymygnit u. s. w. angetroffen werden. Die Feldspathkerne erreichen manchmal eine beträchtliche Gröfse, ähnlich wie es bei jenen Turmalinkrystallen der Fall ist. Man überzeugt sich leicht, daß die Blätterdurchgänge dieses eingewachsenen (inneren) Feldspathes in keiner gesetzmäßigen Beziehung zu den Contouren des betreffenden Spreusteinkrystalls stehen; wohl aber pflegen sie mit den Blätterdurchgängen des äußeren Feldspathes, der den Spreusteinkrystall umschloß, parallel zu seyn. Dies rührt einfach daher, daß — wie man an manchen Exemplaren beobachten kann — innerer und äußerer Feldspath an irgend einer Stelle des Spreusteinkrystalls mit einander in Verbin-

en, oder doch gestanden haben. Die mineralo-
 gische Identität des eingewachsenen und des umschliessenden
 Gypsathes geht nicht allein aus ihrem durchaus glei-
 chen Charakter hervor, sondern wird auch durch
 die chemische Zusammensetzung bestätigt, wie fol-
 gende mit eingestellten Analysen darthun.

	(1)	(2)
Kieselsäure	66,03	65,68
Thonerde	19,17	19,53
Eisenoxyd	0,31	0,52
Kalkerde	0,20	0,22
Kali	6,96	6,93
Natron	6,83	7,11
Wasser (Glühverlust)	0,21	0,11
	<u>99,71</u>	<u>100,10</u>

$\gamma = 2,563$, nach Breithaupt. — 2,580 nach
 Bestimmung.

die Zusammensetzung des äußeren, (2) die des

Beitrag II. *Vorkommen des normalen Natroliths in der Gegend von Brevig.* Seit mehreren Jahren sind schöne Natrolithkrystalle — ganz von der bekannten, normalen Beschaffenheit: farblos, durchscheinend bis durchsichtig, glasglänzend, spaltbar nach xP (91°); von der Länge eines Zolls und darüber — in bedeutender Anzahl durch Norwegische Mineralienhändler nach Deutschland gekommen. Viele davon sind abgebrochene grössere Individuen, andere bilden Krystall Drusen oder eigentlich Krusten, an denen fast ohne Ausnahme das Gestein mangelt, auf welchem sie ursprünglich aufgewachsen waren. Als Fundort dieser Natrolithe wird stets kurzweg „Brevig“ angegeben. Bereits während der letzten Jahre meines Aufenthaltes in Norwegen (bis 1847) sah ich Krystalle dieser Art in einigen Sammlungen, konnte aber keine nähere Auskunft über deren Fundort erhalten. Nach Exemplaren, die ich davon in neuester Zeit erhielt, ist jedenfalls soviel ausgemacht, daß dieser Natrolith eine entschiedene Gangbildung ist. Er wurde auf den Wänden von Gesteinspalten — wahrscheinlich im Zirkonsyenit oder doch einer verwandten Gebirgsart — aus einer hier vorhandenen Solution krystallinisch abgesetzt. Ueber jene Gebirgsart vermag ich deswegen einstweilen nicht näher zu entscheiden, weil die beiden einzigen Stücke hiervon, die ich erst im vorigen Jahre durch Hrn. Zschau erhielt, sich in einem so veränderten Zustande befanden, daß eine genaue Erkennung schwer fällt. Am unzweifelhaftesten lassen sich daran Zersetzungsreste von Feldspath und allenfalls von Hornblende erkennen. Derselbe Natrolith, welcher auf einer Gangspalte dieses Gesteins sich in schönen Krystallen abgesetzt hat, ist zugleich in das Gestein selbst eingedrungen, hat dieß mehr oder weniger zerstört und sich parasitisch darin angesiedelt. Ausser dem Natrolith kommt auch Flussspath als inkrustirendes Mineral der Gangspalte vor. Beide Mineralien inkrustiren nicht bloß die Gangwände, sondern auch Bruchstücke von Krystallen, die sich in der Gangspalte befinden; so namentlich einen über 3 Zoll langen

11 breiten, zerbrochenen Krystall. In diesem Lith ebenfalls eingedrungen und hat darin Nadelchen abgesetzt. Doch bei den Beobachtungen dieses Krystalls ist er nicht ganz zuorden; der innere Theil desselben besteht aus frischem Mineral, so daß eine genaue Analyse genommen werden konnte, welche folgende Zusammensetzung ergab.

		Sauerstoff	
Kieselsäure	55,31	26,71	
Thonerde	22,48	10,70	10,74
Eisenoxyd	0,14	0,01	
Kalkerde	0,35	0,10	3,52
Magnesia	0,27	0,11	
Natron	12,96	3,32	
Kalk	Spur		
Wasser	8,18	7,27	
		100,09.	

ist die Mischung eines Analyse davon

steins) im Zirkonsyenit sprechen, als das hier eben beschriebene Auftreten des gewöhnlichen Natroliths in Gangspalten. Beide Vorkommnisse geben uns ein instructives Beispiel von den *Contrasten* einer *plutonischen Massen-* und einer *neptunischen Gang-Bildung*. Auf der einen Seite: Spreustenkrystalle und Spreusteinmassen, ringsum eingewachsen in völlig frischem Feldspath und Amphibol; in solcher Weise meilenweit im ausgedehnten Bezirk des Zirkonsyenits verbreitet. Auf der anderen Seite: Gebilde gewöhnlichen Natroliths, auf Gangspalten und deren nächste Umgebung beschränkt, von dem ganzen Gefolge zerstörender und neckischer Gnommen begleitet, die Feldspath und Hornblende entführen und dafür die Gangräume mit Analcim, Natrolith und Flußspath bekleiden. Wer Augen hat zu sehen, wird in diesen und zahlreichen analogen Beispielen überzeugende Thatsachen für die Wahrheit der plutonischen Theorie erblicken. Seitdem ich daher genauere Kenntniß besitze von dem interessanten Vorkommen des gewöhnlichen Natroliths in der Breviger Gegend, habe ich dasselbe stets als einen neugewonnenen Grund zu Gunsten des Plutonismus angeführt.

Dies wird Mancher erinnern, dem ich meine Sammlung hierhergehöriger Mineralien zeigte; unter Anderen mein hochverehrter Freund, Geheimerath Mitscherlich, der mich im Jahre 1847 besuchte. In meinen früheren Abhandlungen über Spreustein konnte ich dieses Natrolith-Vorkommens aus dem einfachen Grunde nicht gedenken, weil ich so gut wie nichts davon wufte. Der Vorwurf, welchen mir Blum in seinem Einwande δ macht, als habe ich diese, für meine Ansichten so unzweideutig sprechende Thatsache geflissentlich verschwiegen, wird daher zu einer gegen Blum gerichteten Ironie! —

Es dürfte hier der geeignete Moment seyn, zu fragen: welche Art von Gebilde denn das 1 Zoll lange Bruchstück eines Krystalls gewesen seyn mag, auf welches sich Blum in seinem Einwurfe β stützt? Ohne es gesehen, geschweige denn näher untersucht zu haben, läßt sich schwer urthei-

hier ein Krystall vorliege, der in die Kategorie I oder II gehört. Ich muß mich auf einige eigenthümliche Umstände hierbei zu machen. Nach der Analyse von Carion von einer jedenfalls spreusteinähnlichen Kern dieses Krystalls aus

		Sauerstoff	
Kieselsäure	60,39	31,35	
Thonerde	24,81	11,63	} 11,74
Eisenoxyd	0,38	0,11	
Kalkerde	2,45	0,73	
Talkerde	0,78	0,31	} 3,53
Natron	8,54	2,19	
Kali	1,75	0,30	
	99,10.		

Sauerstoff-Verhältniß entspricht nur annähernd dem Obgoklas, welcher $\text{Si} : \text{Al} : \text{R} = 9 : 3 : 1$

Kieselsäure	60,18
Thonerde	24,89
Eisenoxyd	0,15
Kalkerde	0,38
Talkerde	0,30
Natron	14,10
	<hr/> 100,00

Kieselsäure- und Thonerde Gehalt sind hier dieselben wie in unserem problematischen Mineral; nur sind in letzterem einige Procent Natron durch Kalkerde und Kali vertreten.

Auch der von Carius analysirte Spreustein, welcher die Hülle des räthselhaften Kernes bildete, hat eine ungewöhnliche Zusammensetzung, indem er etwa 3 Proc. mehr Wasser und 2 Proc. weniger Alkali enthielt, als bisher im Spreustein angetroffen wurden.

Beitrag III. *Ursache der Farbe des Spreusteins. Restbestandtheil des Norwegischen Zirkonsyenits.* Sehr selten kommt der Spreustein von rein weißer Farbe vor, fast immer ist er röthlich, bräunlich, braunroth oder röthlich braun gefärbt. In der Umgegend von Sandfjord, Laurvig, Fredriksværn, auf dem Festlande und den Inseln von Brevig fand ich bloß an ein Paar Punkten der letzteren Gegend schneeweissen Spreustein. Durch mikroskopische Untersuchung überzeugt man sich, daß nur der rein weiße Spreustein frei von mechanischen Einmengungen ist, während die andern Varietäten mehr oder weniger eines pulverförmigen Körpers beigemengt enthalten, der das Pigment dieser Spreusteine bildet. Es ist mir gelungen, diese färbende Substanz abzuscheiden und einer näheren chemischen Untersuchung zu unterwerfen.

Während sowohl der weiße Spreustein wie der farblose krystallisirte Natrolith, auf die gewöhnliche Weise durch erwärmte Salzsäure aufgeschlossen, eine völlig homogene, fast durchsichtige Kieselgallerte geben, zeigt sich diese Gallerte bei den gefärbten Spreusteinen stets mehr oder weniger durch ein darin suspendirtes, undurchsichtiges Pulver getrübt. Allein dasselbe ist weiß. Wird aber die Aufschließung nicht durch Salzsäure in der Wärme, sondern

Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur bewirkt, dass das Pulver diejenige Farbe, welche der Spreustein annimmt, erhält. Um es frei von aller beigemengten Kieselsäure zu erhalten, verfuhr ich folgendermassen. Eine grössere Quantität (15 bis 20 Grm.) sehr fein geriebener Spreustein wurde in ein geräumiges Becherglas gebracht, und mit einem grossen Uebermaass einer Salpetersäure überdeckt, die zuvor mit 1 bis 2 Volumtheilen Wasser verdünnt war. Durch lebhaftes, längeres Umrühren wurde erreicht, dass die Kieselsäure des allmählich zersetzten Spreustein sich gelatinös abschied; sie wurde, bei hienach erfolgtem Uebermaass an verdünnter Salpetersäure, vollständig gelöst, während das färbende Pulver allein in der Flüssigkeit suspendirt blieb. Durch wiederholtes Decantiren in Flaschen, zuerst mit verdünnter Salpetersäure und dann mit Wasser, und durch nachheriges Filtriren und Auswaschen wurde das Pulver vollkommen rein erhalten. Von diesem fehlerhaften Verfahren beigemengten Quantität

$$a) R:H = 39,14 : 13,07$$

$$b) R:H = 39,68 : 13,33$$

nen, welche beide identisch sind mit 3:1, also zur
des *Diaspor*

Al H

In der That zeigt das Pulver auch dieselbe Un-
keit und Schwerlöslichkeit in Säuren wie der *Diaspor*.
erhitzter Salzsäure wird nur der Eisenoxydgehalt des-
ausgezogen. Salpetersäure wirkt noch weniger. Da-
kann es durch längeres Behandeln mit kochender
stirter Schwefelsäure, sowie durch Schmelzen mit
schwefelsaurem Kali aufgeschlossen und gelöst wer-
In der Glühhitze entweicht der Wassergehalt des-

Quantität des bergemengten *Diaspor* variirte in den
unTERSUCHTEN Spreusteinen zwischen etwa 4 und
; doch jedenfalls giebt es deren, die weniger, und
, die noch mehr davon enthalten. Hierdurch ist es
lich, daß die Analysen von Spreusteinen mitunter er-
von einander und von der Zusammensetzung des
Natroliths abweichende Resultate geben. Diefs zeigt
n folgendem Beispiel.

	A	B
Kieselsäure	47,16	41,50
Thonerde	26,13	30,05
Eisenoxyd	0,53	0,98
Kalkerde	0,53	0,83
Natron	15,60	13,52
Wasser	9,47	9,93
	99,42	98,81

A) Krystallisirter farbloser Natrolith von Brevig (von
oben beschriebenen gangförmigen Vorkommen), nach
von Hrn. Dr. Sieveking in meinem Laboratorium
stellten Analyse. B) Dunkel bräunlich rother Spreu-
von einer Insel des Brevigfjord, nach meiner Analyse.

enthält $6\frac{2}{3}$ Procent des Diaspors α beige
 on diese in Abzug, so erhält man in 100 The

Kieselsäure	47,47
Thonerde	26,83
Eisenoxyd	0,60
Kalkerde	0,88
Natron	14,42
Wasser	9,61
	<hr/> 99,81

u mit der Zusammensetzung des Natroliths A
 und mit großer Schärfe zur bekannten N
 führt.

man *Brericit* genannt hat (man sehe Nauma
 a's Mineralogie) ist nichts als ein an beigemen
 reicher Spreustein.

Kommen nun zu dem anderen Theile unseres
 unter «Restbestandtheil» einer Gebirgsart ver
 tzen Gemengtheil derselben, welcher nach

gewissen basaltischen und ähnlichen Gesteinen vorkommenden Natrolithe (die aber zum Theil gar keine Natrolithe sind) als aborigine oder eingewanderte Mineralien betrachtet werden müssen. Die hier zu beantwortende Frage wird davon nicht berührt.

Schließlich will ich noch in Kürze anführen, daß auch der grüne und braune Eläolith des Norwegischen Zirkonsyenits ihre Farben einer mechanischen Beimengung von Mineralsubstanz verdanken, und daß frühere Angaben, welche hier einen organischen Stoff vermutheten, auf Irrthümern beruhen.

V. *Ueber die Krystallform der salpetersauren Doppelsalze von Ceroyd mit Ceroydul, Lanthan-, Didymoyd und Magnesia;*
von C. Rammelsberg.

Wenn man die Oxalate der im Cerit enthaltenen Erden, oder das durch Glühen daraus bereitete braune Oxydgemenge mit Magnesia glüht und dann mit Salpetersäure behandelt, so erhält man, wie Bunsen gezeigt hat ¹⁾, salpetersaure Doppelsalze in großen schönen Krystallen. Ist auch diese Methode zur Darstellung der Cerverbindungen nicht der längst bekannten Hermann's, nämlich der directen Behandlung jener Oxyde (oder nach ihrer vorgängigen Extraction mit verdünnter Salpetersäure) mit Schwefelsäure und Fällung des basisch schwefelsauren Oxydoxyduls in der Hitze vorzuziehen, so liefert sie doch eine neue Reihe von Doppelsalzen, die eine gewisse Aehnlichkeit mit den von mir untersuchten Sulfaten haben.

Die Krystalle der ersten Anschüsse sind hochroth, fast wie chromsaures Kali, die späteren gelb, und zuletzt ro-

1) Ann. Chem. Pharm. Bd. 105, S. 40.

senroth ins Amethystfarbige. Alle diese Krystalle gleiche Form, die Isomorphie der Nitate von Cer, Lanthanoxyd und Didymoxyd beweisend. Obwohl sehr groß ausfallen, so sind sie doch wegen ihrer fließlichkeit nicht genau zu messen; am wenigsten zu entscheiden, welche Winkeldifferenzen jene drei hervorbringen. Die nachfolgenden Angaben beziehen sich auf sehr intensiv gelbroth gefarbte Krystalle.

Sie gehören zur rhomboedrigen Abtheilung des gliedrigen Systems, und sind Combinationen der häufig mit einander verbundenen Rhomboeder, von welchen (Fig. 22 und 23 Taf. II) r als Hauptrhomboeder zeichne, so daß $\frac{r'}{2}$ das erste stumpfere und ${}^2r'$ das schärfere ist, wozu die Endfläche c tritt, welche vorherrscht, so daß die Krystalle tafelartig werden.

Das Axenverhältniß ist

$$a : c = 1 : 1,5390 = 0,6497 : 1.$$

Bezeichnet an einem Rhomboeder

$2A$ den Endkantenwinkel

$2C$ den Seitenkantenwinkel

α die Neigung der Endkanten zur Axe

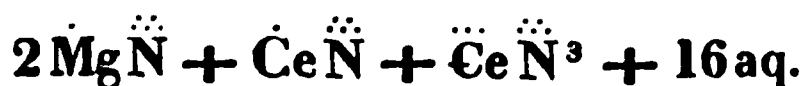
γ die Neigung der Flächen zur Axe, so ist:

	Berechnet	Beobachtet
r {	$2A =$	$82^\circ 0'$
	$2C = 98^\circ 0'$	97 55
	$\alpha = 48 \ 23$	
	$\gamma = 29 \ 22$	
$\frac{r'}{2}$ {	$2A = 109 \ 46$	
	$2C = 70 \ 14$	
	$\alpha = 66 \ 30$	
	$\gamma = 48 \ 23$	
${}^2r'$ {	$2A = 67 \ 2$	66 54
	$2C = 112 \ 58$	
	$\alpha = 29 \ 11$	
	$\gamma = 15 \ 42$	

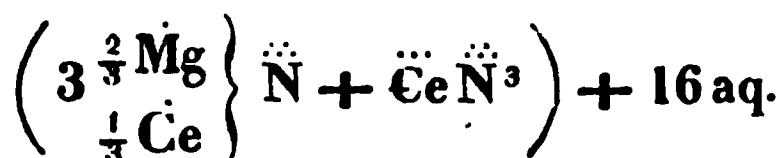
	Berechnet	Beobachtet
$r : c =$	119 22	119 20
$\frac{r'}{2} : c =$	138 23	138 20
${}^2r' : c =$	105 42	105 16
$r : \frac{r'}{2} \left\{ \begin{array}{l} = 131 \quad 0 \\ = 102 \quad 15 \end{array} \right.$		130 58 in den Endk. 102 8 in den Seitk.
$r : {}^2r' \left\{ \begin{array}{l} = 123 \quad 31 \\ = 134 \quad 56 \end{array} \right.$		in den Endk. 135 0 in den Seitk.
$\frac{r'}{2} : {}^2r' =$	147 19	147 20 in den Seitk.
$r : \frac{r'}{2} =$	77 45	77 35 über c.

Die Flächen des ersten stumpferen sind häufig gekrümmt.

Nach der Analyse von Holzmann ¹⁾ ist dieses Salz im lanthan- und didymfreien Zustande:



oder



Ganz dieselbe Form und Zusammensetzung zeigt das Zinkdoppelsalz. Dagegen hat das Nickelsalz, obwohl es ebenfalls isomorph mit dem Magnesiasalze ist, angeblich eine andere Zusammensetzung. Das erstere folgt aus Messungen von Carius ²⁾, welcher tafelförmige Combinationen der Endfläche mit dem Hauptrhomboëder und dem ersten stumpferen beschreibt und findet:

$$\text{für } \frac{r'}{2} \quad 2A = 110^\circ 46'$$

$$r : c = 119 \quad 55$$

$$\frac{r'}{2} : c = 139 \quad 24$$

$$r : \frac{r'}{2} = 100 \quad 56 \text{ in den Seitenkanten.}$$

1) Journ. f. prakt. Chem. Bd. 75, S. 321.

2) A. a. O. S. 352.

end aber das Magnesia- und Zinksalz =

$\text{Ce} + 6\ddot{\text{N}} + 16\text{aq}$ sind, berechnet Holzm

lysen dieses Salzes zu $3\dot{\text{N}} + \text{Ce} + \ddot{\text{Ce}} +$

Seine rationelle Formel, in welche er Ni

ot aufnimmt, ist ganz unwahrscheinlich, wi

erkennt, und es bleibt fernerer Versuchen ve

entscheiden, ob die Constitution dieses S

eine Analogie mit den übrigen habe, und ob

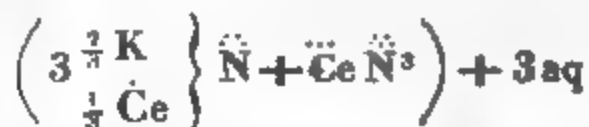
ein Bestandtheil sey.

ein Kali-Doppelsalz in gelbrothen sechse

st von Holzm ann beschrieben und = 2

$\text{Ce} \dot{\text{N}}^3 + 3\text{aq}$ gefunden worden. Drückt

durch



eben alle diese Doppelsalze, bis auf das Ni

**VI. Ermittlung krystallographischer Constanten
und des Grades ihrer Zuverlässigkeit;
von H. Dauber.**

(Anschließend an die Aufsätze S. 267 und 343 Bd. CVII dieser Annalen.)

Im Folgenden werde ich wieder einige ältere Beobachtungen discutiren, zu denen ich während meines Aufenthalts in Göttingen durch Güte des Hrn. Prof. v. Waltershausen Gelegenheit fand. Sie betreffen die isomorphe Gruppe: Schwerspath, Vitriolblei, Coelestin. Die untersuchten Krystalle befanden sich in der im Universitätsgebäude aufgestellten Sammlung und sind bezeichnet wie unten angegeben. Ich bediente mich desselben Instruments wie später in Bonn und glaube nicht, daß die zu fürchtenden Beobachtungsfehler weit außerhalb der S. 107, Bd. CIII dieser Annalen festgestellten Grenzen fallen können, weil ich, damals noch weniger geübt in solchen Arbeiten, den erhaltenen Zahlen sehr zu mißtrauen geneigt war und deshalb denselben Winkel meist mehrmals nach abgeänderten Methoden bestimmt habe.

Ich gebe den Grundformen die von Haüy gewählte Stellung, weil sie mir die naturgemäße zu seyn scheint und am wenigsten Anlaß zu Mißverständnissen giebt. Hienach ist das Spaltungsprisma vertical also $\equiv 110$ zu nehmen, die kürzere Diagonale auf den Beobachter gerichtet. Diese bezeichne ich mit \sqrt{x} , die längere mit 1 . Die Abstumpfung der vorderen stumpfen Kante ist $a \equiv 100$, die der rechts gelegenen scharfen Kante $b' \equiv 010$, die Endfläche $c \equiv 001$. Das auf die stumpfen Kanten aufgesetzte Horizontalprisma u mit einem scharfen Winkel von beiläufig $63^\circ 38'$ (beim Schwerspath) über c setze ich $\equiv 101$, so daß dessen kürzere Diagonale $\equiv \sqrt{x}$, die längere $\equiv \sqrt{y}$ ist.

Die von mir untersuchten Krystalle haben folgende in Fig. 21, Taf. III, projecirte Flächen.

Schwerspath	Vitriolblei	Coccestin
$a = 101$	$m = 110$	$m = 110$
$d = 102$	$d = 102$	$d = 102$
$o' = 011$	$o' = 011$	$o' = 011$
$c = 001$	$y = 122$	$c = 001$
	$s = 111$	
	$r = 112$	

18. Schwerapath.

Die drei der Messung unterworfenen Krystalle t
 Bezeichnung »Böhmen No. 1, 2, 3«. Sie sind säm
 der Richtung der Queraxe also parallel der Kan
 längert und am einen Ende durch die Flächen $\bar{O}O$
 schärft, am anderen verbrochen. Der erste ist 20 M
 und von 5 bis 7 Millim. Durchm., der zweite 19 M
 von 2 bis $3\frac{1}{2}$ Millim. Durchm., der dritte 11 Millim
 3 Millim. Durchm.

Taf. 1. Beobachtungsdata.

krystall No. 1.

$$\bar{o}' \bar{o}'' = 74^{\circ} 38' 3''$$

$$\bar{u} \bar{o}' = 71 \quad 21 \quad 3$$

$$\bar{u}'' \bar{o}' = 71 \quad 17 \quad 23$$

$$\bar{d} \bar{o}' = 61 \quad 50 \quad 57$$

$$\bar{d}'' \bar{o}' = 61 \quad 50 \quad 50$$

Krystall No. 3

$$d \ c = 38^{\circ} 51' 38''$$

$$c \ d'' = 38 \quad 52 \quad 37$$

$$d'' \ u'' = 19 \quad 18 \quad 3$$

$$u'' \ u = 63 \quad 37 \quad 40$$

$$\bar{u} \ \bar{d} = 19 \quad 19 \quad 2$$

$$\bar{d} \ \bar{d}'' = 77 \quad 45 \quad 56$$

$$\bar{d}'' \ u'' = 19 \quad 18 \quad 43$$

$$u'' \ u = 63 \quad 37 \quad 33$$

$$u \ d = 19 \quad 19 \quad 21$$

$$\bar{o}' \ \bar{o}'' = 74 \quad 37 \quad 54$$

$$o''' \ c = 52 \quad 42 \quad 10$$

$$u \ o'' = 71 \quad 20 \quad 11$$

$$u'' \ o'' = 71 \quad 17 \quad 41$$

$$\bar{u} \ \bar{o}' = 71 \quad 21 \quad 8$$

$$\bar{u}'' \ \bar{o}' = 71 \quad 21 \quad 5$$

$$d \ o''' = 61 \quad 50 \quad 27$$

$$d'' \ o''' = 61 \quad 51 \quad 7$$

$$\bar{d} \ \bar{o}' = 61 \quad 50 \quad 32$$

$$\bar{d}'' \ \bar{o}' = 61 \quad 50 \quad 11$$

Summe =
360° 0' 33"

Da die Differenzen unter diesen drei Reihen nicht größer sind als diejenigen, welche eine jede für sich betrachtet, so ist es erlaubt sie zu combiniren und würde für den Zweck zunächst erforderlich seyn die relative Genauigkeit der erhaltenen Zahlenwerthe festzustellen. Dies ist von dem Spielraume der Winkelschwankungen

hängig und nach meinen Erfahrungen an solchen Fällen zu urtheilen, welche eine hinreichende Vielfachheit der Beobachtungen gestatteten, für verschiedene Werthe des α in etwa gleichbleibend anzunehmen. Dennoch ist es im vorliegenden Falle diese Annahme zu machen, da die geringe Zahl der Beobachtungen eine genügende Bestätigung nicht zulässt. Hiernach sind die Gewichte der bestehenden Werthe sämtlich $= 1$, die Gewichte für irgend eine Weise von ihnen abhängigen aber $= \frac{1}{n^2}$, n umgekehrten Quadraten der Differentialquotienten der Functionen, welche diese Abhängigkeit bezeichnen. Es folgt zunächst für die Zone ac , wenn die aus den Bestimmungen ad hervorgehenden Bestimmungen wegen des geringen Gewichts $= \frac{1}{144}$ übergangen werden

Taf. 2.

	Gewicht.
$ad = 51^\circ \ 5' \ 45''$	3,36

Nun habe man als erste Näherung gefunden

$$x' = 0,6628$$

$$y' = 1,7221$$

und danach die der Messung unterworfenen Winkel berechnet, so bestehen zwischen der in Minuten ausgedrückten Differenz der erhaltenen Werthe gegen die beobachteten u. s. w. und den correspondirenden Aenderungen der Werthe x' und y' folgende Gleichungen.

Taf. 3.

$$+ 1267 \Delta x - 488 \Delta y + 51^\circ 7',97 - ad = 0$$

$$- 962 \Delta y + 74 37,01 - \bar{o}'o''' = 0$$

$$- 631 \Delta x + 455 \Delta y + 71 21,95 - uo' = 0$$

$$- 547 \Delta x + 548 \Delta y + 61 50,48 - do' = 0$$

Man erhält daraus, nachdem man eine jede mit der Quadratwurzel aus dem Gewicht der Beobachtung multiplicirt hat, nach Methode der kleinsten Quadrate

$$\sqrt{x} = 0,81391 \text{ mit einem wahrscheinl. Fehler}$$

$$= 0,00014 = \frac{1}{5600} \text{ der Länge}$$

$$\sqrt{y} = 1,31188 \text{ mit einem wahrscheinl. Fehler}$$

$$= 0,00019 = \frac{1}{6800} \text{ der Länge}$$

$$dd'' = 77^\circ 43' 55'' \quad w = 17''$$

$$\bar{u}u'' = 63 \quad 37 \quad 55 \quad 16$$

$$\bar{o}'o''' = 74 \quad 38 \quad 2 \quad 29$$

$$uo' = 71 \quad 21 \quad 41 \quad 7$$

$$do' = 61 \quad 50 \quad 5 \quad 11$$

Kupffer hat zwei Krystalle aus der Auvergne gemessen¹⁾ bei denen die Flächen o vollständig, dagegen die

1) Dieselben scheinen sehr regelmässig ausgebildet gewesen zu seyn, denn ich finde den der Gewichtseinheit entsprechenden wahrscheinlichen Fehler $\approx 15''$, während er bei den von mir untersuchten Krystallen $58''$ beträgt. Allerdings liegen jenem Werthe nur 9, diesem 30 Beobachtungen zum Grunde.

den d nur am einen Ende des verlängerten Pr
ommen, Behandelt man die Resultate dieser M
) wie oben, so folgt

$$\sqrt{x} = 0,81479 \quad w = 0,00006$$

$$\sqrt{y} = 1,31273 \quad 0,00005$$

Diese Werthe weichen von den oben erhaltenen
als man den berechneten wahrscheinlichen Fehle
vermuthen konnte. Es ist möglich, daß diese
sich bei künftigen Untersuchungen constant e
dürfte eher zu erwarten seyn, daß sie versch
man Gelegenheit findet die Beobachtung au
ere Zahl von Zonen und Individuen auszudehne
dadurch solche Ungleichheiten, welche constant
lungen gewisser Winkel eines Krystalls hervor
en, wie namentlich die verschiedene Lage der Ver
stelle, mehr und mehr in den Kreis der zufälli
en Fehlerursachen gezogen werden.

$$\begin{array}{llll}
2 & y \ o' & = & 26^\circ 42' 43'' \\
2 & y' \ o' & = & 26 \ 43 \ 12 \\
2 & \bar{y}'' \ \bar{o}''' & = & 26 \ 41 \ 42 \\
2 & \bar{y}''' \ \bar{o}''' & = & 26 \ 42 \ 50
\end{array} \left\{ \begin{array}{l} y \ o' = 26^\circ 42' 37'' \\ \end{array} \right.$$

$$\begin{array}{llll}
1 & m''' \ z''' & = & 25 \ 35 \ 0 \\
1 & r''' \ c & = & 46 \ 10 \ 16 \\
1 & r'' \ c & = & 46 \ 11 \ 0
\end{array} \left\{ \begin{array}{l} m \ z = 25 \ 35 \ 0 \\ r \ c = 46 \ 10 \ 38 \\ \end{array} \right.$$

$$\begin{array}{llll}
2 & y' \ \bar{y}''' & = & 66 \ 23 \ 41 \\
2 & y \ \bar{y}''' & = & 90 \ 12 \ 33 \\
2 & m' \ y' & = & 37 \ 50 \ 15 \\
2 & m' \ \bar{y}''' & = & 37 \ 53 \ 12 \\
1 & m'' \ \bar{y}'' & = & 37 \ 49 \ 0
\end{array} \left\{ \begin{array}{l} y' \ \bar{y}''' = 66 \ 23 \ 41 \\ y' \ \bar{y}'' = 90 \ 12 \ 33 \\ m \ y = 37 \ 50 \ 49 \\ \end{array} \right.$$

$$\begin{array}{llll}
2 & m' \ o' & = & 60 \ 45 \ 32 \\
2 & m' \ \bar{o}''' & = & 60 \ 48 \ 32 \\
2 & y' \ \bar{o}''' & = & 77 \ 10 \ 43 \\
2 & y' \ \bar{o}''' & = & 77 \ 10 \ 31 \\
2 & \bar{y}''' \ o' & = & 77 \ 10 \ 9
\end{array} \left\{ \begin{array}{l} m \ o' = 60 \ 47 \ 2 \\ y \ \bar{o}''' = 77 \ 10 \ 28 \\ \end{array} \right.$$

Die nöthigen Fehlergleichungen sind:

Taf. 5.

Für die Näherung $x' = 0,6159$ $y' = 1,6610$.

$$\begin{array}{l}
+ 2711 \Delta x \quad \quad \quad + 76^\circ 14',95 - m'm'' = 0 \\
- 1369 \Delta x + 507 \Delta y + 39 \ 23,38 - dc = 0 \\
\quad \quad \quad - 1002 \Delta y + 75 \ 37,02 - \bar{o}'o''' = 0 \\
- 1121 \Delta x + 156 \Delta y + 26 \ 43,12 - y \ o' = 0 \\
+ 673 \Delta x - 403 \Delta y + 25 \ 35,75 - m \ z = 0 \\
- 863 \Delta x + 517 \Delta y + 46 \ 13,63 - r \ c = 0 \\
+ 738 \Delta x - 948 \Delta y + 66 \ 24,04 - y' \ \bar{y}''' = 0 \\
- 1124 \Delta x - 618 \Delta y + 90 \ 13,63 - y' \ \bar{y}'' = 0 \\
+ 270 \Delta x - 399 \Delta y + 37 \ 52,35 - m \ y = 0 \\
- 965 \Delta x - 217 \Delta y + 60 \ 48,38 - m \ o' = 0 \\
- 128 \Delta x - 872 \Delta y + 77 \ 10,83 - y \ \bar{o}''' = 0
\end{array}$$

man darin die Werthe der letzten Columnne in einem der Zahl der Beobachtungen proportionirte ein und verfährt weiter wie bekannt, so

$$= 0,78508 \quad w = 0,00012 = \frac{1}{8500} \text{ der Länge}$$

$$= 1,28882 \quad 0,00019 = \frac{1}{5263} \quad " \quad "$$

fer *) hat zwei Krystalle der damals unter Bour-
aufsicht stehenden öffentlichen Sammlung zu Paris
, deren Fundort leider auch unbekannt ist. Ich
unter die von ihm erhaltenen Werthe mit den
r Bestimmung folgenden zusammen.

Beob von Kupfer.	Berechn.	Diff.
= 78° 44',00	78° 45',62	+ 1',62
= 78 45,80		— 0,18
= 60 5,00	60 3',80	— 1,20
= 119 55,00	119 56,20	+ 1,20

ifferenzen sind nicht gröfser als sie zu erwarten
eum man den beiderseits benutzten Krystallen eine
Ausbildung zugestehet, denn die wahrscheinliche

der Einzelbeobachtung aus dem Mittel

$yo' = 26^{\circ} 42' 29''$	10"
$ms = 25 \ 36 \ 9$	10
$rc = 46 \ 13 \ 7$	13
$y'y'' = 66 \ 24 \ 32$	22
$y'y''' = 90 \ 13 \ 5$	22
$my = 37 \ 52 \ 32$	10
$mo' = 60 \ 47 \ 53$	12
$yo'' = 77 \ 10 \ 50$	23
$m''d = 60 \ 4 \ 1$	14

Es ist bemerkenswerth, dass von den 27 Messungen, welche dieser Bestimmung zum Grunde liegen, 17 den gemessenen Winkel zu stumpf (die Neigung der Normalen zu spitz) geben und dass die Summe der Abweichungen nach dieser Seite ($-1515''$) das Dreifache der Abweichungen nach der anderen Seite ($=484''$) beträgt. Ich sehe darin einen neuen Beleg für eine schon öfter von mir hervorgehobene Thatsache, dass die Flächen aufgewachsener Krystalle stets in einer gegen den Fufspunkt mehr divergirenden Richtung aus ihrer idealen Lage abgelenkt sind¹⁾.

20. Coelestin.

Der untersuchte Krystall (No. 1 bezeichnet) ist aus Sicilien und von 2 bis 5 Millim. Durchmesser. Die Form ist die gewöhnliche dieses Vorkommens, ein verlängertes Prisma $o = 0 \ 1 \ 1$ mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten $c = 001$ einer auf diese aufgesetzten Zuschärfung $d = 102$ und einer auf die stumpfen Seitenkanten aufgesetzten Zuschärfung $m = 1 \ 1 \ 0$. Weil die Winkel an diesem Mineral viel bedeutenderen Schwankungen zu unterliegen scheinen als am Schwerspath und Vitriolblei (der wahrschein-

1) In den »Materialien zur Mineralogie Russlands von Nik. v. Kokscharow«, die ich mir leider zur Zeit der Abfassung dieser Arbeit nicht verschaffen konnte, finden sich sehr werthvolle Beobachtungen an Krystallen vom Monte Ponì, durch deren Zuziehung die Bestimmung noch sehr an Zuverlässigkeit gewinnen wird.

(Fehler des Einzelresultats wurde zu 4' bestimmt)
 für wenige Winkel messen konnte, so werde ich
 Kupffer's Beobachtungen¹⁾ an zwei Kryst
 eben Fundortes, deren einer (X. b bezeichnet) in
 der Sammlung befindlich vorzüglich schön seyn
 ziehen

Taf. 6.

Bezeichn. kryst.	Beobachtungsdata.	
1	$mm'' = 75^{\circ} 52' 46''$	
X. b	$mm'' = 75 \quad 47 \quad 18$	(Kupffer)
X	$mm'' = 75 \quad 33 \quad 18$	(Kupffer)
1	$o'o'' = 75 \quad 54 \quad 54$	} Summe = 360° 2' 32"
1	$o'o'' = 75 \quad 55 \quad 36$	
1	$o'o'' = 104 \quad 6 \quad 46$	
1	$o'o'' = 104 \quad 5 \quad 16$	
1	$mo' = 61 \quad 1 \quad 5$	

$$\begin{array}{ll}
 mm''' = 75^{\circ} 45' 43'' & w = 2' 3'' \\
 o'o''' = 75 & 53 \ 26 \quad 1 \ 58 \\
 mo' = 61 & 2 \ 20 \quad 0 \ 52 \\
 m'''d = 59 & 51 \ 58 \quad 1 \ 21
 \end{array}$$

Es kam mir bei dieser ganzen Untersuchung viel auf eine genaue Feststellung der möglichen Fehler der ermittelten Werthe an, weil dadurch gewisse Hypothesen über den Zusammenhang derselben mit physikalischen und chemischen Eigenschaften ausgeschlossen werden. Von denen, welche man aufstellen kann, ohne den Beobachtungen ungerath zu werden, ist die einfachste, daß sich die Volumina der Grundformen des Schwerspath, Vitriolblei und Coelestin, dividirt durch ihre respectiven Atomvolumina verhalten wie

$$\frac{7}{4} : \frac{9}{5} : \frac{11}{6}$$

Es ist nämlich

	Atomgew.	Spec. Gew.	Atomvol
Schwerspath	116,6	4,4822 ¹⁾	26,01
Vitriolblei	151,5	6,3160 ²⁾	23,99
Coelestin	91,8	3,9620 ³⁾	23,17 ⁴⁾

1) Mittel aus vier Bestimmungen an Krystallen verschiedener Fundorte von G. Rose

4,4791 Chateaux in der Auvergne
 4,4794 Dufton in Westmähreland
 4,4840 Przibram in Böhmen
 4,4862 Silbach in Westphalen.

2) Mittel aus drei Bestimmungen

6,298 (nach Mohr)
 6,300 (Filhol)
 6,350 (Smith)

Nach der Zusammenstellung von Schröder (diese Annal. Bd. CVI, S. 246) dem ich hinsichtlich der Karsten'schen Angabe beipflichten muß, da auch ich Karsten's Werthe in 12 Fällen, wo ich dieselben mit den Mittelwerthen der Resultate von mindestens vier Autoren vergleichen konnte, durchschnittlich (etwa um $\frac{1}{2}\%$) zu klein gefunden habe. Daß Schröder von vorn herein für die größeren Werthe ein besonderes Vertrauen beansprucht, scheint mir indess nicht gerechtfertigt, da es Um-

Poggendorff's Annal. Bd. CVIII. 29

	Beob. Volumen	wahrsch Fehler	Hypothet. Volumen	D
spath	1		1	
bei	0,91765	0,00036	0,91869	0,00
an	0,93438	0,00086	0,93324	0,00

...cht, welche auch nach dieser Seite bedeutende Fehler ver
So erhält man nach G. Rose (Liebig und Kopp J
r. Chemie und Physik 1847, S. 37) bei sonstiger Vo
...res specifisches Gewicht je feiner der Körper vertheilt,
... seine Oberfläche ist. Es ist mir nicht bekannt, da
...rige Beobachtung erklärt oder weiter verfolgt wäre. Ein
... Versuche, die ich selbst anstellte, indem ich das spec
...er Glasrohren bei wechselnder Anzahl und in versch
...ten bestimmte, scheiterten zuletzt an der Unvollkommen

...her Gelegenheit wurde ich auf eine Methode der Dicht
...ng geführt, die ich, da sie mir sehr brauchbare Resultat
...nd von Schröder nicht erwähnt wird, hier kurz beac
... alle eine beliebige Quantität Krystalle, welche sich au
...etzt haben, während sie dieselbe nicht verlassen, in

Ich habe die Absicht andere isomorphe Gruppen in gleicher Weise zu untersuchen in der Hoffnung, daß sich durch die Wiederkehr bestimmter Beziehungen das die Grundformen mit einander verknüpfende Gesetz endlich herausstellen wird ¹⁾. Denn einzelne Wahrnehmungen der vorliegenden Art verlieren dadurch sehr an Bedeutung, daß man die Fehlergrößen der vorhandenen Atomgewichte und Dichtigkeitsbestimmungen nicht kennt.

Anflösung stattfindet, die Flüssigkeit bis zur Oberfläche der Krystalle als homogen zu betrachten ist.

3) An Krystallen von Dornburg bei Jena nach Kopp, dessen Bestimmungen durchgängig mit großer Sorgfalt angestellt zu seyn scheinen, da ich, als ich sie wie die Karsten'schen prüfte, keinen merklichen Ueberschuß der positiven oder negativen Fehler und eine mittlere Abweichung von nur $\frac{1}{100}$ erhielt.

4) Diese Werthe verhalten sich wie

$$1 : 0,9221 : 0,8907$$

$$1 : 0,9220 : 0,8944 = \sqrt{20} : \sqrt{17} : \sqrt{16}$$

1) Ein Fall sey hier noch kurz erwähnt. Für Molybdänblei und Scheelit (diese Annalen Bd. CVII, S. 267) darf man das Verhältniß der durch die Atomvolumina gemessenen Grundformen = 8 : 9 setzen.

*Ueber die Zeitfolge und die Bildungsweise
naheren Bestandtheile der Meteoriten:
von Freiherrn von Reichenbach.*

XII.

Wir der Entstehung und Bildung der Meteoriten sehen, so können wir uns die Frage aufwerfen, ob die naheren Bestandtheile derselben alle *gleichzeitig* eingetreten seyen, um jene zu bilden, oder ob die *ungleichzeitig* in Zeitintervallen einer nach dem andern dazu gesellt haben? Ob dem einen vor dem andern die Priorität zukomme oder nicht? welchen von beiden die Priorität der Zeit zukomme, den mehr steinigen oder mehr metallischen Bestandtheilen? ob die aus einfachen und zusammengesetzten Steinsubstanzen beste-

Olivin und Eisen, und beide sind hier mit großer Reinheit und Deutlichkeit ausgebildet. Betrachtet man die gegenseitigen Lagerungsverhältnisse derselben auch nur oberflächlich, so springt es in die Augen, daß hier die Olivine selbstständig ausgebildete krystallinische Körper und, nach Mohs, im Theil selbst an der Oberfläche regelmäßig und vollständig entwickelte Krystalle sind. Das Eisen hingegen, obwohl seiner Textur nach auch krystallinisch, zeigt durchaus keine Selbständigkeit der Lagerung: im Gegentheil anliegt es sich überall an die Olivine und ihre Gestalt umfaßt sie, hüllt sie ein und dient ihnen zum Träger. Auf den ersten Blick erscheint das Eisen wie ein Kitt, welcher die Olivine zusammen zu halten bestimmt ist; er stellt sich wie das Cement in einem Conglomerate dar, das ältere Gesteine in einen Klumpen zusammenbäckt. Das Lagerungsverhältnis läßt sich aus diesem Zustande, in welchem die Hauptstoffe vorfindlich sind, mit Wahrscheinlichkeit ableiten. Die Olivine sind für sich ausgebildete feste Körper, auf deren Gestaltung das Eisen keinen wahrnehmbaren Einfluß genommen hat. Sie sind also von dem Eisen unabhängig entstanden. Umgekehrt das Eisen ist gänzlich ohne jene äußere Gestaltung und die Olivine haben unbedingt Einfluß auf dieses genommen, sie sind maßgebend für die Gestaltung gewesen: es hat sich ihren äußeren Formen anpaßt und sich in gänzlicher Abhängigkeit ihnen und zwar von ganz allein angeschmiegt. Es hat einen Act durchgemacht, in welchem es sich einem festen, selbstständigen, geformten Körper, den Olivinen, als nachfolgendes Verbindungsglied anschloß. In dem Conglomerate, das sie beide jetzt ausmachen, hat also der Olivin erst fertig vorhanden sein müssen, damit sich das Eisen nachfolgend um ihn anlegen, die Zwischenräume zwischen jenem ausfüllen, die Körner zusammenkitten und so aus den vielen losen Theilpartikeln einen zusammenhängenden festen Stein ohne Störbrechungen bilden konnte. Es ist also der Olivin, nach der Ausbildung nach, der ältere, und das Metall der jüngere Bestandtheil in den genannten fünf Meteoriten. Der

pe zunächst schliessen sich einerseits, der Eisen-
 die Tolucesen, nämlich Tejupilco, Manji, Bata,
 Ocatitlan und Ixtlahuaca, andererseits, der Stein-
 der alleinstehende merkwürdige Hainholz an. Die
 sammtlich kommen darin überein, daß sie olivi-
 andere Steinmasse von erheblicher Grösse, wie
 in einer früheren Abhandlung auseinandergesetzt
 in Eisen eingehüllt besitzen. Hainholz aber habe
 Behülfe der Chemie, mechanisch zu zerlegen ge-
 wurde ein Stückchen davon in Wasserstoffgas
 bei gelinder Rothglühhitze geschmolzen. Die ster-
 endtheile wurden dabei theils mit dem Kali flüssig,
 anten sie sich so vollständig von einander, daß
 herausgeschleimen konnte. Es blieb nun das me-
 Eisen unversehrt zurück in hakiger Gestalt, und
 es bei malsiger 20facher Vergrößerung unter
 so hatte man das Bild des hakigen Eisens aller
 der Pallasgruppe vor Augen. Die Tolucesen
 Grössen, Hainholz und kleinen die Ebenbilder

Deutlichkeit zwar ab in dem Maasse, wie die verhältnissmässige Menge des vorhandenen Metalls abnimmt, läuft aber als Gesetz durch den ganzen Umfang der Meteoritenerscheinung. Die Schlüsse also, zu welchen wir an grösser gestalteten Meteoriten gelangten, sind wir auszudehnen berechtigt über alle Luftsteine und überall muß der Olivin oder die ihn vertretenden Steinsubstanzen der Zusammensetzung der Meteoriten als der ältere, das Metall aber, namentlich das Eisen mit seinen Legirungen, als der jüngere Bestandtheil betrachtet werden.

Was ich hier von dem metallischen Eisen gesagt habe, gilt merkwürdiger Weise auch vom Schwefeleisen. Betrachtet man dieses genau in den Meteoriten von Pallas und Atacama, so findet man auf geschnittenen und gut polirten Stellen häufig grössere und kleinere Partien von Schwefeleisen, und zwar broncefarbig also im Zustande des Magnetkieses, nach Hrn. G. Rose auf der Stufe Fe^{Fe} schön blank, aber ganz genau in der Weise eingelagert, wie das regulinische Eisen, so daß für das Auge gar kein anderer Unterschied hervortritt als der der Farbe. Der Magnetkies umfaßt die Olivinkörner ganz genau und schliesst sie ebenso ein, vollständig wie das Eisen dies thut. Wo hiebei Eisen und Magnetkies mit einander zusammentreffen, da legen sie sich mit reinen Flächen an einander an, die im Querschnitt überall gerade Begrenzungslinien darbieten, ohne in einander überzugehen oder irgend in welchen Conflict mit einander zu gerathen. Ganz dasselbe zeigt sich in Bitburg und zwar hier mitunter in so kleinem Maassstabe, daß man die feinen Linien des Magnetkieses mit dem Mikroskope suchen muß. Böhlin und Sachsen besitzen ohne Zweifel dieselbe Beschaffenheit; es war mir aber leider nicht vergönnt, die im Wiener kais. Cabinet befindlichen Exemplare hierauf untersuchen zu können. Aber auch bei den Steinmeteoriten stößt man auf die nämlichen Verhältnisse. Ensisheim hat schöne Schwefeleisensflecke, die sich ganz marmorisch zwischen die feindlichen Steinmassen hineinfügen. Dasselbe sieht man auf den Schliffflächen von Hainholz, Barbotan u. a. m. Schwe-

Also ganz ebenso wie das metallische Eisen legt
 die Fugen zwischen die steinigen Bestandtheile der
 Meteorite hinein, umhüllt und umschließt sie, und ist so-
 der Weise der jüngere Bestandtheil darin, we-
 cherlich bei *dieser* Art von Vorkommen.

Um diese Bekräftigung machen wir noch ferner die be-
 merkte Beobachtung, daß während in Steinmeteoriten
 oxydirte Stensubstanz in Trümmergestalt auftritt,
 oder mehr oder minder geschiebartig abgerundete
 kugelförmigen Knollen und Bruchstücke oder staub-
 feine Substanz ausmacht, nächst dem zackigen Eisen darin
 Magnetkies *nicht* als Abreibsel und *nicht* als ab-
 geriebenes Gestein erscheint, sondern meist in scharfkantigen
 oder sehr rein gestreiften, Krystallformen eingelagert

Man hat hier an der Hand der Beobachtung die Regel
 aufgestellt, daß in den Steinmeteoriten das
 Eisen später als die oxydirte Stensubstanz, aber

Arva, die Nordamerikaner Sevier, Caryfort und Cosby, so wie Tejupilco und Bata; in allen finden wir bis Wallnufs grofse Magnetkiese von glatt abgerundeter Gestalt entweder völlig spärlich oder in Form von Kegelschnitten. Kleinere ähnliche Kiese zeigen Hauptmannsdorf, Tucuman, Bohumiliz, Carthago, Madoc, Schwetz, Elbogen, Chester, Claiborne, Lokport, Caille, Cap, Ruff, Putnam, Durango u. a. m. Kegelförmige Gestalten haben Rasgata, Seeläsgen, Ocatitlan, Bemdego, Ashville, Burlington, Senegal, Charlotte; aber alle sind an den Kanten abgerundet und sämtlich in die Eisenmasse gänzlich eingeschlossen. Sie alle sind also Körper, die schon fertig und ausgebildet waren, als das Eisen um sie herumwuchs und sie in sich einschlofs. Nirgends und niemals stört die Entwicklung des Eisens die Ausbildung der Magnetkiesgestalt, immer aber ist die räumliche Ausdehnung des Eisens von den Kiesen bedingt, unterbrochen und daran gebunden. Dafs der Kies herauskrystallisirt wäre aus dem Eisen, etwa wie Leucit aus Laven, unterwerfe ich hier als chemisch undenkbar keiner Erörterung. Hier also ist unzweideutig der *Magnetkies das ältere, das Eisen aber das jüngere Glied der Zusammensetzung*

Eine dem Schwefel ähnliche Rolle spielt in den Meteoriten der *Kohlenstoff*. Es ist auffallend, dafs unsere Chemiker uns kaum noch in einem Steinmeteoriten, etwa Madaras und Kakowa mit einem Minimum ausgenommen, Graphit mit Sicherheit nachgewiesen haben. Sollte keiner darin vorkommen? Diefs ist etwas unwahrscheinlich. Oder sollte er ihnen bisher nur entgangen seyn? In Eisenmeteoriten tritt er desto häufiger und entschiedener auf. Ich besitze aus Cosby Wallnufs grofse Stücke von Graphit, die beim Zertrümmern dieser lockeren Eisenmasse herausgefallen sind. Caryfort, Sevier, Seeläsgen, Arva besitzen grofse Knollen von eingeschlossener Graphite. In Pallas habe ich Graphit aufgefunden. Er ist in Menge vorhanden in Ixtlahuaca und Ocatitlan, in Xiquipilco, Manji und Tejupilco, dann in kleineren Antheilen in Lokport, Bohumiliz und Carthago, und

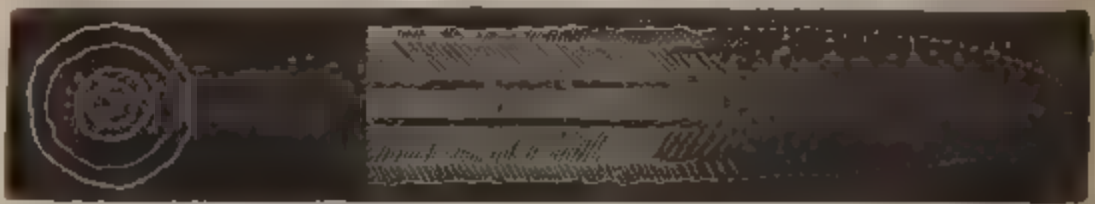
zer Gestalt in Kamtschatka. In allen diesen Fällen eingeschlossen in Eisen und zwar in den meistens gepaart mit Schwefeleisen, öfters darin eingehüllt, theilt also mit diesem das Verhältniß zum wasserhaltigen Eisen in den Eisenmeteoriten: das ist, er geht der Altersfolge voran und scheint fast coher Magnetkiese. In Kohlengestalt und in der von wasserstoff besitzen wir den Kohlenwasserstoff, beiden Kohlenstoff in Osby zwischen den krystallinischen Eisenblättern, dann in den Steinmeteoriten von Capland und neuerlichst nach der lehrreichen Untersuchung des Hrn. Wöhler in dem von Kaba. Aber letzteren Fällen läßt sich noch kein sicheres Urtheil über das relative Alter des Kohlenstoffs begründen, er steht also bei der Erscheinung des Graphits in den Meteoriten stehen bleiben und hier sind wir auf sicherem Boden, recht zu sagen: *Der Graphit ist darin älter als*

erschöpfen wollen; allein ein Blick in meine chemische Tafel der Meteoriten zeigt, wie selten und wie wenig Phosphor bis jetzt in den Aërolithen wirklich nachgewiesen ist, so daß wir noch nicht in der Lage sind, über seine allgemeine Vorkommensverhältnisse irgend ein reifes Urtheil fällen zu können.

Fassen wir das Alles schließlicly ins Enge zusammen, so gewährt es uns folgende Ergebnisse: *Die nähern Bestandtheile, aus welchen die Meteoriten zusammengesetzt sind, sind nicht von gleichzeitiger Herkunft, wenigstens nicht in Bezug auf den Aufbau der Meteoriten, den sie in ihrer Vereinigung zu einem Ganzen ausmachen. Es laßt sich deutlich nachweisen, daß die Steinsubstanz darin, also die durch Sauerstoffgehalt negativen Bestandtheile, früher da waren, also älter sind, als die Sulfurete, der Graphit und das metallische Eisen, daß diesen im Alter der Magnetkies und der Graphit folgt; und daß erst zuletzt das metallische Eisen, der positive Bestandtheil, hinzutrat, sowohl in den Stein- als Eisenmeteoriten. Die Meteoritenbildung schritt also von den elektronegativen zum elektropositiven Bestandtheile fort.*

Fragt man nun weiter, auf welche Art die Natur diese Bildung in der angegebenen Zeitfolge vorgenommen habe, in welcher Weise sie dabei zu Werke gegangen und wie sie den Einbau eines Meteoriten endlich zu Stande gebracht habe, so habe ich in meiner vorangegangenen Abhandlung schon mehrfältig darüber Rechenschaft gegeben, daß wir allen Anfang von Gaszuständen, (nicht von Nebeln wie Laplace) ableiten müssen. Wir haben jetzt lauter Krystalle vor uns: Nebel sind aber bereits ausgebildete sehr kleine fertige Körperchen, sind schon krystallisirt und krystallisiren nicht mehr. Nebel sind in unseren Köpfen, nicht in dem Urzustande der Natur. Wir müssen also zurück zum Zustand der Materie, ehe sie Nebel seyn konnte, bis dahin zurück, wo sie noch krystallisirbar war und das kann hier kein anderer seyn, als der der Gasform. Und da zeigt sich denn auch bei genauer Prüfung

der Meteoriten, daß in der That kein anderer Zustand ~~es~~ war, aus dem sie hervorgingen, als eben der Gaszustand. Denn zuerst sehen wir die ältesten, die sauerstoffhaltigen Bestandtheile alle krystallisirt, oder doch krystallinisch, die Kügelchen, das Abreibsel, der Augit, Anorthit, Feldspath u. s. w. sind alle krystallinisch, der Olivin kommt bis zu den reinsten und vollendetsten Krystallformen vor. Dann ist das Schwefeleisen überall mit Blätterdurchgang ausgebildet. Ich erhielt aus einem grossen Exemplar von Sevier ein Stück reines Schwefeleisen, so groß wie ein halber Finger, es war beim Theilen herausgefallen und hatte die Gestalt eines Belemniten. Im Querschnitt, senkrecht auf die Axe geführt, zeigten sich deutlich concentrische Ringe: im Längsschnitt sah man wie diese stratenweise und schalig entlang dem ganzen Körper übereinander lagen. Der Fall kommt sicherlich selten genug vor, um einer Zeichnung werth zu seyn, die ich hier in folgender Figur beifüge.



Man erkennt daraus aufs klarste, wie das Schwefeleisen sich gebildet und krystallinisch schichtenweise um seinen Kern sich gelagert hat. Die Schraffirungen zeigen die verschiedenen Richtungen des Blätterdurchganges jeder Kiesschicht. Nur an der ersten dünnen Schicht um den Kern herum konnte ich die Blätterung nicht gewahren. Aber der ganze Kegel war ein unbestreitbares Erzeugniß absatzweise fortgeschrittener freier Krystallisation.

Aber alles dieses wird vom Eisen, dem letzten Ankömmlinge, an Klarheit der Hergänge übertroffen. Am deutlichsten ist diess wiederum in der Pallasgruppe ersichtlich. Der Zustand, in welchem das Eisen darin vorfindlich ist, deutet am vollständigsten zurück auf die Art und Weise seiner Herkunft. Es sind Stimmen laut geworden, welche gemeint haben, die Meteoriten seyen aus einer hohen Hitze, aus ei-

dem geschmolzenen Zustande hervorgegangen. Nichts kann irriger seyn als dieß und steht in geradem Widerspruche mit dem Thatbestande. Wäre Pallas oder Brabin tropfbarflüssig gewesen, so würde Olivin und Eisen niemals sich in eine gleichförmige Mischung geordnet haben. Das Metall würde zusammengegangen und vermöge seines dreimal so großen spec. Gewichts die losen Olivinkörner ausgeschieden und auf seine Oberfläche geschoben haben. Wir müßten nach dem Schweregesetze einen Klumpen erhalten haben, dessen Kern eine Eisenkugel und dessen Oberfläche ein Glas- und Schlackengemenge von Silicaten wäre. Auf keine Weise könnten Schwefeleisen und Graphit sich darin in freiem Zustande erhalten haben. Es ist also aller Physik Hohn gesprochen, anzunehmen, ein Meteorit könnte jemals feuerflüssig gewesen seyn. Schon Prout hat dieß vor mehr als einem halben Jahrhundert bei Gelegenheit des Meteoriten von Sigena dargethan (Gilbert's Ann. Bd. 24, S. 261 ff.). Im flüssigen Zustande müssen freilich seine Elemente gewesen seyn, sonst hätten keine krystallinische Bildungen sich aus ihnen gestalten können, aber nicht im feuerflüssigen. Nun sehen wir aber am Eisen zuerst, daß es in den Meteoriten überall ebenso krystallinisch ist, wie die steinige Substanz. Aber noch mehr: wir finden, wenn wir irgend einen Meteoriten aus der Pallasgruppe schneiden, poliren, und das polirte Eisen mit Säure anätzen, daß es nach dem nämlichen Gesetze krystallisirt ist, wie die reinen Massen in den Eisenmeteoriten; daß das Gesetz der Widmannstettenschen Figuren das ganze Eisennetz durchzieht, dieselben Legirungen da wie dort vorkommen und die Analyse dieses hakigen Eisens weist endlich nach, daß es aus denselben Mischungstheilen qualitativ und quantitativ besteht. Was aber dabei entscheidend für seine Herkunft und Bildungsweise ist, das besteht darin, daß die Eisenlegirungen *schichtenweise um die Olivine herum* sich geordnet haben. Wie mache ich dieß dem Leser deutlich, falls ich einen finde? ich bitte einen Jaspis, einen Agat, einen Onyx, oder eine Chalcedonkugel sich zu denken, welche auf Schnitt

ff die bekannten sogenannten Fortificationen. Sie sind dadurch entstanden, daß heiße Kieser durchsickerten und in Drusen so lange verschiedene Kieselsinter absetzten, bis sie davon vollgefüllt waren. Gerade so sieht den verschiedenen Meteoriten der Pallasger Kerne und Wände bilden die tesserales Olivinkörner. Rund um sie her hat sich eingelegt. Alle Zwischenräume zwischen den mit Eisen ausgefüllt. Aber, wohlgemerkt mittelbar in der Berührung mit dem Olivine Eisenlegirung liegt. Dieser folgt eine zweite welche genauer und anders schraffirt ist. Dritte und endlich folgt eine dunkelgraue von Eisen. Diese verschiedenen Schichten überall um die Olivinkörner gebändert herum erzeugt sich auf jedem Schnitte das Bild der Fortificationszüge. Wie kann nun das ein

nicht zwischen die Olivine hineingeschmolzen worden seyn kann, habe ich dargethan, daß es nicht hineingeprefst, nicht hineingequetscht worden seyn kann, zeigt sein Zustand, in welchem es symmetrisch um die Olivine herumgelagert ist, daß es nicht krystallinisch vorgebildet sich darin hineingelagert haben kann, zeigt seine Schichtenbildung um die Steinkörner herum; es bleibt also nichts, als (ein Einkrystallisiren dazwischen hinein aus einem unbekannten, undenkbaaren Medium oder aber) *die Krystallisation aus dem Gassustande*. Soweit unsere Kenntnisse in Physik und Chemie bis heute reichen, scheint uns auch keine andere denkgesetzlich zulässige Annahme übrig zu bleiben, als diese letzte, die dann aber mit allen Thatumständen vollständig übereinstimmt.

Zu diesen Untersuchungen wird man sich immer zunächst am besten an die Pallasgruppe halten, bei welcher die Bestandtheile am reinsten und deutlichsten ausgeprägt sind. Außerdem zeigt sie das Merkwürdige, daß in ihr nirgends abgeriebene Geschiebe und folglich auch gar *kein Abreibsel* vorkommt, vielmehr aller Stoff darin in reiner primitiver Ausbildung vorhanden ist. Die Aufgabe laßt sich daher aus ihr mit einer Klarheit lösen, wie bei keiner anderen Meteoritengruppe. Von ihr aus ist es dann leicht, die Folgerungen auf die anderen Gruppen zu übertragen und sofort das ganze der Meteoritenerscheinung zu umspannen.

Ein eifriger Naturforscher hat mir noch den Einwurf gemacht, daß ich zu weit gehe, wenn ich alles Ding am Ende aus Gasszustand ableite; es könnten ja die Meteoriten und Gestirne gleich fertig aus der Hand Gottes hervorgegangen seyn, denn wenn Gott Gas mit Kräften begaben könne, so könne er ja eben so leicht sie verbunden als feste Körper herstellen. Wer möchte dem widersprechen! Hat doch der liebe Gott großmächtige Elephanten, arge Tiger, Katzen, kluge und dumme Menschen, ganz fertig in die Welt gesetzt, warum nicht auch fertige Weltspäne, wie Chladni spricht! dawider ist gar nichts einzuwenden. Doch so lange wir sehen, daß die Natur in der ganzen langen Reihe ihrer Erzeugnisse überall vom Einfachern zum

sammengesetztern fortschreitet, wollen wir es einstweilen noch versuchen, ihrer Spur, niedersteigend vom Zusammengesetzteren zum Einfacheren, nachzugehen und darin so weit einzudringen, als es menschliche Erkenntnis mit menschlichen Geistesmitteln an der Hand fester physikalischer Gesetze vermag, und dies reicht genau bis zu den Gaszuständen aller Materie, deren Wirksamkeit sich nirgends deutlicher ausspricht, als gerade in den Meteoriten, diesen primitiven Gebilden des Weltalls.

Die Antworten auf die im Eingange dieses Aufsatzes gestellten Fragen fallen also dahin aus:

1. Allen Thatsachen nach, die uns vorliegen, müssen wir schliessen, dass sämmtliche Elemente, welche an der Zusammensetzung der Meteoriten Theil nahmen, im *Ursprunge sich in Gasform befanden*, dann zu Krystallen zusammentraten und zuletzt zu Meteoriten vereinigten.

2. Die verschiedenen näheren Bestandtheile der Meteoriten sind nicht gleichzeitig, sondern zu *verschiedenen Zeiten* zu einem Gesamtgebilde, zu einem Stein oder Eisenklumpen, getreten.

3. Als das *älteste Glied* muss man die ausgesprochenen *Olivine* und die sie in vielen Meteoriten vertretenden runden und rundlichlänglichen Kügelchen ansehen, welche in der Benaresgruppe am reichlichsten, in der Mässinggruppe am deutlichsten ausgeprägt sind. Benachbart erscheinen verschiedene andere steinige Glieder, deren Altersfolge noch nicht ausgemittelt ist, z. B. die schwarzen Eisenoxydulkörner, die eine grosse Rolle spielen, der Augit, Labrador, Feldspath u. s. w.

4. Es folgt nun der *Magnetkies*. In den Steinmeteoriten ist er das *jungere Glied*, in den Eisenmeteoriten ist er das *ältere*.

5. Der *Graphit* in den Eisenmeteoriten ist älter als das Eisen, und wie es scheint, auch älter als das Schwefeleisen darin.

6. Das *metallische Eisen mit dem Nickel* ist das *jungste Glied* in der ganzen Zusammensetzung.

7. Die Steinmeteoriten sind insgesamt die älteren, die Eisemeteoriten die jüngeren Gebilde.

8. Der *negative Sauerstoff* und seine Verbindungen, so wie der Kohlenstoff als Graphit zeigen sich im Allgemeinen als die *ältesten Bestandtheile*, und so lange jener vorhanden und wirksam war, verwandelte er auch das Eisen in Eisenoxyd; später, wo er nicht mehr wirksam und, wie es scheint, frei nicht mehr vorhanden war, traten die *positiven Metalle* regulinisch auf und beherrschten endlich die Bildungsvorgänge.

VIII. Ueber das Unterniobfluorid: von H. Rose.

Das Hydrat der Unterniobsäure löst sich schon bei gewöhnlicher Temperatur mit großer Leichtigkeit in Fluorwasserstoffsäure auf, besonders wenn dieselbe rauchend ist. Aber auch die Lösung der Säure in der sehr concentrirten Fluorwasserstoffsäure setzt nach 24 Stunden keine Krystalle eines Fluorids ab. Erhitzt entwickelt sich aus der Lösung Fluorwasserstoffsäure und behutsam zur Trockniß abgedampft, stößt die trockene Masse beim stärkeren Erhitzen und beim Glühen unter starkem Decrepitiren dicke weißse Dämpfe von Fluorid aus, endlich aber bleibt Unterniobsäure zurück, welche heiß stark gelb erscheint (nach dem Erkalten weiß wird), und ein etwas blätteriges Gefüge hat.

Die geglühte Säure löst sich zwar nicht in Fluorwasserstoffsäure auf; sie verbindet sich aber wenigstens zum Theil mit derselben; denn hat man die geglühte Unterniobsäure mit Fluorwasserstoffsäure übergossen, das Ganze in einer Platinschaale bis zur Trockniß abgedampft, und den Rückstand mit Wasser behandelt, so läuft beim Filtriren in einem Silbertrichter das Waschwasser etwas milchicht durchs Fil-

zur Trockniss destillirt.

1,203 Grm. geglühter Unterniobsäure wurden mit Fluorwasserstoffsäure übergossen, und bei ordentlicher Temperatur abgedampft. Die Säure hatte ihr Aussehen sehr verändert, und ein gummiartiges Ansehen angenommen. Beim Glühen entwickelten sich starke Dämpfe, besonders beim Zutritt der Luft. Als nach dem Glühen keine Entwicklung von Dämpfen mehr zu nehmen war, wog der Rückstand 1,182 Grm. Derselbe mit concentrirter Schwefelsäure übergossen, entwickelte weder bei gewöhnlicher Temperatur noch beim Erhitzen Dämpfe von Fluorwasserstoffsäure wahrzunehmen. Als die Schwefelsäure verjagt, und der Rückstand in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak getrocknet worden, wog derselbe 1,165 Grm. Die geglühte Unterniobsäure hatte also durch die Behandlung mit Fluorwasserstoffsäure 3,32 Proc. an Gewicht verloren.

Wird geglühte Unterniobsäure in einer Platinretorte mit Fluorwasserstoffsäure übergossen, und setzt man dann concentrirte Schwefelsäure hinzu, so entwickeln sich schon bei schwacher Erhitzung Dämpfe von Unterniobfluorid. Werden dieselben in Wasser geleitet, so scheidet sich Unterniob aus. Wird aber die Platinretorte erhitzt, so findet eine vollständige Entwicklung von Unterniobfluorid statt.

durch Fluorwasserstoffsäure und nachherigem Zusetzen von Schwefelsäure von einander zu scheiden, da anfangs sich Fluorid des Niobs entwickelt, ehe die Schwefelsäure einwirken kann; man müßte die Operation in einer Platinretorte vornehmen, und die Unterniobsäure, welche sich anfangs aus dem übergegangenen Fluorid gebildet hat, noch besonders bestimmen.

Das Unterniobfluorid verbindet sich wie das Tantal- und Niobfluorid mit andern Fluormetallen. Es konnten indessen keine Verbindungen dieser Doppelsalze mit saurem Fluorkalium und saurem Fluornatrium erhalten werden.

Unterniobfluoridkalium. — Es wurde auf dieselbe Weise wie das Kaliumsalz des Tantal- und Niobfluorids dargestellt. Bei der verschiedenen Bereitung bildete es bald ein krystallinisches Pulver, bald krystallinische Schüppchen oder auch nadelförmige Krystalle.

Das bei 100° C. getrocknete Salz löste sich schon in einer sehr geringen Menge von heißem Wasser auf, die Lösung trübte sich nach wenigen Minuten, die Trübung verschwand nicht durchs Erhitzen, auch nicht durch mehr hinzugesetztes Wasser, aber sogleich durch einen Zusatz von verdünnter Schwefelsäure. Erst wenn die Lösung abgedampft wurde und die Schwefelsäure sich zu verflüchtigen anfing, schied sich Unterniobsäure aus, die sich aber wiederum vollständig löste, als noch weiter erhitzt wurde. Es wurde mit dem Erhitzen so lange fortgefahren, bis alle überschüssige Schwefelsäure fortgetrieben worden. Die erkaltete Masse wurde dann mit heißem Wasser behandelt und die Unterniobsäure von dem schwefelsauren Kali getrennt.

Die Ansätze von verschiedenen Darstellungen des Salzes gaben bei der Analyse folgende Resultate:

1. 2,097 Grm. des krystallisirten lufttrockenen Salzes bis zu 120° C. erhitzt verloren 0,019 Grm., und wogen 2,078 Grm. welche durch die Untersuchung 0,845 Grm. Unterniobsäure und 1,517 Grm. schwefelsaures Kali gaben. Die Zusammensetzung des Salzes im Hundert ist daher:

Kalium	32,77
Niob	32,64
Fluor (als Verlust)	31,59
	<hr/> 100,00

nterniobfluorid, welches in dem Salze enthalten
ler Unterniobsäure analog aus $2 \text{Nb} + 3 \text{F}$ beste-
in nimmt das Niob im Salze 18,88 Fluor auf;
1 ist darin mit 15,77 Fluor verbunden. Das giebt
s ziemlich genau dem Verluste bei der Analyse

Jene Fluormengen verhalten sich nahe wie 5:6,
ire die Zusammensetzung des Salzes $5 \text{KF} + 2 \text{NbF}_3$;
t $2 \text{KF} + \text{NbF}_3$ gemengt mit etwas (einem halben
cht) freiem Fluorkalium. Es ist mir diese um so
licher, als das Salz bei 100° etwas Wasser ver-
sehr häufig in dem Fluorkalium als Krystallwas-
ten seyn kann.

568 Grm. des Salzes von einer anderen Bereitung
ch die Analyse 0,721 Grm. Unterniobsäure ent-

Niobsäure und 0,256 Grm. schwefelsaures Kali. Das giebt im Hundert:

Kalium	28,50
Niob	35,57
Fluor (als Verlust)	35,93
	<hr/> 100,00.

Die Fluormenge, welche das Kalium und das Niob erfordern sind 13,71 und 20,58, die sich wie 2:3 verhalten. Hiernach besteht dieser Anschufs des Salzes aus reinem $\text{KbF} + \text{NbF}_3$.

Die Verbindungen des Fluorkaliums mit dem Unterniobfluorid röthen stark das Lackmuspapier. Im Platinlöffel erhitzt, schmelzen sie leicht, bleiben auch länger geschmolzen, als die Verbindungen des Fluorkaliums mit dem Tantalfluorid; sie färben dabei die Flamme violett, wie Kalisalze überhaupt. Nach langer Zeit werden sie unschmelzbar und blau, wie dies auch bei den analogen Verbindungen des Tantals und des Niobs der Fall ist. Befeuchtes Lackmuspapier wird dann gebläut.

Unterniobsäure mit saurem Fluorkalium im Platinlöffel geschmolzen wird blau, wenn sie so lange damit erhitzt wird, daß das Ganze unschmelzbar geworden ist.

Unterniobfluoridnatrium. — Wie das Niobfluoridnatrium verbindet es sich mit Fluornatrium-Fluorwasserstoff, doch nicht in so einfachen bestimmten Verhältnissen, wie dieses Salz:

1. 3,039 Grm. von einem Salze, das nur zwischen Fliesspapier getrocknet worden, verloren durch Trocknen bei 100° 0,349 Grm. und wogen daher nur 2,690 Grm. Es wurden aus ihnen erhalten

Natrium	17,28
Niob	40,59
Fluor (als Verlust)	42,13
	<hr/> 100,00.

Die Mengen von Fluor, welche das Natrium und das Niob aufnehmen, sind 14,02 und 23,18. Es sind also 4,63 Fluorwasserstoff im Salze enthalten, die 4,4 Fluor entspre-

chen. — Das Salz besteht wesentlich aus $\text{NaF} + \text{NbF}_5$ mit $\text{NaF} + \text{HF}$, das in keinem bestimmten Verhältnisse zu ersterer Verbindung steht, und außerdem ist noch NaF darin enthalten.

II. 1,101 Grm. des Salzes von einem andern Anschusse wurden mit Wasser gelöst, und mit einer Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul versetzt. Es geschah dies eigentlich in der Meinung, daß das Salz eine reine Verbindung von Fluornatrium mit Unterniobfluorid wäre, und ehe die Anwesenheit von saurem Fluornatrium darin bekannt war, weil sonst gewiß nicht dieser Gang der Untersuchung eingeschlagen worden wäre. Es entstand auch nur anfangs eine geringe Trübung, aber nach und nach erzeugte sich ein flockiger Niederschlag von schwach gelber Farbe, der auf einem Silbertrichter mit Wasser ausgewaschen wurde, zu dem etwas salpetersaures Quecksilberoxydul hinzugefügt worden war. Durchs Glühen hinterließ derselbe 0,197 Grm. Unterniobsäure. In der filtrirten Flüssigkeit aber setzte sich durch die Länge der Zeit wiederum ein Niederschlag ab, der nach dem Glühen 0,170 Grm. Unterniobsäure hinterließ. Aus der getrennten Lösung wurde durch Schwefelwasserstoffgas das Quecksilber entfernt; das Schwefelquecksilber hinterließ nach dem Glühen 0,016 Grm. Unterniobsäure. Die Flüssigkeit wurde nun mit Schwefelsäure zur Trockniß abgedampft, und noch 0,121 Grm. (im Ganzen also 0,304 Grm.) Unterniobsäure so wie 0,692 Grm. schwefelsaures Natron erhalten. Die Zusammensetzung des Salzes ist also:

Natrium	20,43
Niob	36,78
Fluor (als Verlust)	42,79
	<hr/> 100,00.

Die Mengen des Fluors, welche im Salze mit Natrium und mit Niob verbunden sind, sind 16,60 und 21,27. Es sind also 1,92 Proc. Fluorwasserstoff darin vorhanden, die 4,67 Fluor enthalten. — Das Salz ist daher wie das vorige wesentlich $\text{NaF} + \text{NbF}_5$ mit $\text{NaF} + \text{HF}$, und enthält

außerdem noch NaF , aber doch nicht so viel, als nöthig ist, um die Verbindung $2\text{NaF} + \text{NbF}_3$ zu bilden.

III. 2,147 Grm. des Salzes von einem dritten Anschusse, bei 100°C . getrocknet, gaben 1,117 Grm. Unterniobsäure und 1,185 Grm. schwefelsaures Natron. Es sind daher im Salze im Hundert enthalten:

Natrium	17,91
Niob	41,78
Fluor (als Verlust)	40,31
	<hr/> 100,00.

Das Salz ist sehr ähnlich dem des ersten Anschusses, und muß daher auch wie dasselbe zusammengesetzt betrachtet werden. Die Fluormengen, welche das Natrium und das Niob aufnehmen, sind 14,55 und 24,17.

Die Verbindungen des Fluornatriums mit dem Unterniobfluorid röthen befeuchtetes Lackmuspapier, schmelzen nicht im Platinlöffel erhitzt, rauchen dabei aber stark. Der Rückstand ist nicht blau, und bläut nicht befeuchtetes Lackmuspapier.

IX. Ueber die chemische Polarisation des Sauerstoffes; von C. F. Schönbein.

(Mitgetheilt vom Hrn. Verf. aus d. Verhandl. der Naturforsch. Gesellschaft zu Basel, 1859.)

Nachdem einmal die Thatsachen ermittelt waren, aus denen ich den Schluss ziehen zu dürfen glaubte, daß der Sauerstoff in zwei thätigen Zuständen existiren könne, welche sich zu einander wie positiv zu negativ verhalten, so mußte ich für möglich, ja wahrscheinlich halten, daß unter geeigneten Umständen der neutrale Sauerstoff chemisch polarisirt werde, d. h. in seinen beiden gegensätzlichthätigen Zuständen: als \oplus und \ominus gleichzeitig auftrete, gerade so, wie die

lektricitäten, von denen nie nur die Eine H_2 werden kann, ohne daß nicht gleichzeitig O_2 gesetzt im äquivalenten Verhältnisse zum H_2 wie weit die Ergebnisse meiner neuesten gegenstand angestellten Untersuchungen die Richtigkeit solcher Vermuthung dargethan haben, wie stehenden Angaben zeigen.

Alle bei der langsamen Verbrennung des Phosphors oder chemische Polarisation des neutralen Sauerstoffes, dürfte zum leichteren Verständniß der weiter angeführten Thatsachen dienlich seyn, wenn ich zu dem charakteristische Verhalten eines aus wässriger Säure und Wasserstoffsäureoxyd kohlensaures Gemisches zu einer Reihe verschiedenartiger Säuren über angebe.

Das Gemisch mit verdünnter Chromsäure (Proc. CrO_3 enthaltend) zusammengebracht,

lein (das concentrirtere Gemisch thut diefs), augenblicklich aber beim Zufügen einiger Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung (aus einem Theil krystallisirten Salzes und 500 Theilen Wassers bestehend). Natürlich bringt die reine verdünnte phosphorichte Säure diese Bläuung nicht hervor, und ich will bei diesem Anlasse die unlangst von mir gemachte Angabe in Erinnerung bringen, nach welcher die kleinsten im Wasser enthaltenen Mengen von HO_2 dadurch entdeckt werden können, dafs man einer solchen Flüssigkeit erst etwas verdünnten Jodkaliumkleister beimengt und dann einige Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung zufügt. Im Falle der Anwesenheit schwächster Spuren von Wasserstoffsuperoxyd färbt sich sofort das Gemisch noch deutlich blau.

- 5) Das Gemisch, durch Indigolösung auch nur mäßig stark gebläut, entfärbt sich bei gewöhnlicher Temperatur nur allmählich, beim Zufügen einiger Tropfen Eisenvitriollösung aber augenblicklich.
- 6) Das Gemisch kann stundenlang auf einer Temperatur von 100° erhalten werden, ohne dafs es das Vermögen einbüfste, unter Mitwirkung einer verdünnten Eisenoxydolauflösung den Jodkaliumkleister zu blauen.
- 7) Platinmohr, mit dem Gemisch in Berührung gesetzt, verursacht keine wahrnehmbare Sauerstoffgasentwicklung; bei längerem Schütteln dieses Metallpulvers mit der Flüssigkeit geht jedoch deren Fähigkeit, unter Beihülfe der Eisenvitriollösung den Jodkaliumkleister zu bläuen, völlig verloren.
- 8) Das Gemisch kann tagelang mit fein zertheiltem Phosphor in Berührung stehen, ohne dafs es aufhört, den Jodkaliumkleister beim Zufügen von Eisenvitriollösung zu blauen, bei noch längerem Zusammenstehen geht jedoch dieses Bläuungsvermögen verloren.

Sehen wir nun, wie die saure Flüssigkeit sich verhält, welche bei der Einwirkung des Phosphors auf feuchtes atmosphärisches oder (mittels der Luftpumpe) verdünntes

reines Sauerstoffgas entsteht, und in welcher die Chemiker bis jetzt nichts anderes als phosphorichte Säure nebst einiger Phosphorsäure gefunden haben.

Läßt man eine Anzahl zoll-langer Phosphorstücke von reiner Oberfläche, zur Hälfte in Wasser tauchend, bei einer Temperatur von 16 bis 20° in einer offenen Porcellanschale 18 bis 24 Stunden liegen, so wird die vom Phosphor abgossene saure Flüssigkeit folgende Reactionen zeigen.

- 1) Beim Vermischen der Flüssigkeit mit einigen Tropfen verdünnter Chromsäurelösung färbt sie sich anfänglich etwas blau; es tritt jedoch sofort eine mehr oder minder reichliche Entbindung gewöhnlichen Sauerstoffgases ein, je nach längerer oder kürzerer Einwirkung des Phosphors auf den atmosphärischen Sauerstoff, und nimmt das Gemisch, falls nicht zu viel Chromsäure angewendet worden, dauernd eine rein grüne Färbung an, welche von einem Chromoxydsalze herrührt, wie daraus erhellt, daß sich aus der grünen Flüssigkeit Chromoxyd fallen läßt.
- 2) Uebermangansäure- oder Kalipermanganatlösung wird durch unsere Flüssigkeit augenblicklich entfärbt unter Entwicklung gewöhnlichen Sauerstoffgases und Bildung eines Manganoxydsalzes.
- 3) Mit Bleisuperoxyd in Berührung gesetzt, entbindet die Flüssigkeit gewöhnliches Sauerstoffgas unter Bildung eines Bleioxydsalzes.
- 4) Die gehörig mit Wasser versetzte Flüssigkeit vermag für sich allein den verdünnten Jodkaliumkleister nicht zu bläuen (die concentrirtere thut dies); fügt man aber diesem Gemisch einige Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung zu, so tritt augenblicklich die tiefste Bläuung ein.
- 5) Die mit Indigotinctur gebläute Flüssigkeit entfärbt sich bei gewöhnlicher Temperatur nur allmählich, augenblicklich aber beim Zufügen einiger Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung.
- 6) Die Flüssigkeit kann stundenlang unter jeweiliger

Ergänzung des verdampften Wassers im Sieden erhalten werden, ohne das Vermögen einzubüßen, den Jodkaliumkleister unter Beihülfe einer verdünnten Eisenoxydulsalzlösung zu bläuen.

- 7) Platinrohr in die Flüssigkeit eingeführt, verursacht keine sichtliche Entbindung von Sauerstoffgas, wird derselbe aber längere Zeit mit der Flüssigkeit geschüttelt, so verliert diese die Fähigkeit, den Jodkaliumkleister zu bläuen.
- 8) Die Flüssigkeit kann tagelang mit fein zertheiltem Phosphor in Berührung stehen, ohne die Fähigkeit zu verlieren, den Jodkaliumkleister mit Hülfe von Eisenvitriollösung zu bläuen, bei noch längerem Zusammenstehen wird jedoch dieses Vermögen eingebüßt.

Vergleichen wir das Verhalten unserer Flüssigkeit mit demjenigen des aus PO_2 und HO_2 künstlich bereiteten Gemisches, so zeigt sich zwischen beiden die vollkommenste Uebereinstimmung, welcher Gleichheit halber wir auch wohl zu dem Schlusse berechtigt sind, daß in besagter Flüssigkeit HO_2 enthalten sey und somit bei der langsamen Verbrennung des Phosphors in atmosphärischem oder reinem Sauerstoffgase außer phosphorichter Säure auch noch Wasserstoffsuperoxyd, und zwar unter geeigneten Umständen in merklicher Menge gebildet werde.

Ich will im Vorbeigehen bemerken, daß es leicht ist, eine Flüssigkeit zu erhalten, welche z. B. mit Kalipermanganatlösung vermischt, verhältnißmäßig wenigstens, viel Sauerstoffgas liefert, wie aus nachstehenden Angaben erhellen wird. Nachdem ich sechs Zoll lange und ziemlich dicke Phosphorstücke, zur Hälfte ihres Umfanges mit Wasser bedeckt, in einer entsprechend großen offenen Porcellanschale bei einer Temperatur von 18° etwa zwanzig Stunden lang der Einwirkung der atmosphärischen Luft ausgesetzt hatte, entbanden zehn Cubikcentimeter der vom Phosphor abgegossenen und in einer graduirten Röhre mit Kalipermanganatlösung vermischten Flüssigkeit zwölf Cubikcen-

gewöhnlichen Sauerstoffgases, war die Anwesenheit einer merklichen Menge von Wasserstoffsuperoxyd.

Bei geeignetem Verfahren habe ich Flüssigkeiten erhalten, welche noch stärker als die eben erwähnten oxydirten, geladen waren, und ich will bei dieser Gelegenheit noch bemerken, dass nur eine an Wasserstoffsuperoxyd verhältnissmässig reiche Flüssigkeit durch Verwitterung noch merklich gebläut wird.

Es mag allerdings auffallend erscheinen, dass neben dem oxydirten, phosphorigen Säureperoxyd, welches so bereitwillig die Hälfte eines an eine Reihe oxydirbarer Materien anzuheften und sich zu bilden vermag, wie es auch aus der Erfahrung aussieht, dass sogar Phosphor mit Wasserstoffsuperoxyd stehen kann, ohne dasselbe sofort zu verunreinigen. Indessen kennen wir bereits mehrere Beispiele von gleicher Art, wie z. B. das ozonisirte Toluol, welches mit dem gleich beschaffenen Aether, in welchem

Stück Jodkaliumstärkepapiers leicht überzeugen kann. Giebt man nun dem Wasser des Gefäßes eine kreisende Bewegung so, daß die Flüssigkeit die Phosphorstücke bald bedeckt, bald davon wieder abläuft, und hat man diese Operation auch nur wenige Minuten lang fortgesetzt, so enthält jetzt das vom Phosphor abgegossene Wasser schon so viel HO_2 , daß dessen Anwesenheit mittelst verdünnten Jodkaliumkleisters und eines Tropfens Eisenvitriollösung nachgewiesen werden kann.

Ein solches gleichzeitiges Auftreten des ozonisirten Sauerstoffes in der über dem Phosphor stehenden Luft mit dem Wasserstoffsuperoxyd in dem den Phosphor bespülenden Wasser muß um so auffallender erscheinen, als nach meinen neueren Versuchen O und $\text{HO} + \text{O}$ beim Zusammenschütteln in gewöhnlichen Sauerstoff und Wasser sich umsetzen. Wie lange ich auch ozonisirten oder gewöhnlichen Sauerstoff mit Wasser behandeln mochte, niemals ist es mir gelungen, dadurch selbst nur Spuren von Wasserstoffsuperoxyd zu erhalten, welches negative Ergebnis wohl zu dem Schlusse berechtigt, daß das bei der langsamen Verbrennung des Phosphors auftretende Wasserstoffsuperoxyd weder aus dem gleichzeitig zum Vorschein kommenden ozonisirten, noch aus gewöhnlichem Sauerstoff entstanden sey. Was übrigens schon der einfache Umstand unwahrscheinlich machen muß, daß der thätige Sauerstoff von HO_2 im O -Zustande sich befindet, während der ozonisirte Sauerstoff $= \text{O}$ und der gewöhnliche $= \text{O}$ ist.

Kann aber $\text{HO} + \text{O}$ nicht aus HO und O oder O sich bilden und ist es Thatsache, daß nur dann Wasserstoffsuperoxyd sich erzeugt, wenn ozonisirter Sauerstoff zum Vorschein kommt, so fragt es sich, in welchem ursächlichen Zusammenhange dieses gleichzeitige Auftreten von positiv- und negativ-activem Sauerstoffe stehe. Mit Bezug auf O und O , welche bei der langsamen Verbrennung des Phosphors auftreten. O im freien Zustande und O an Wasser gebunden, ist es gewiß, daß beide aus O entspringen, welche Thatsache meines Bedünkens zu der Annahme führen

mufs, dafs unter dem Berührungseinflusse des Phosphors der unthätige oder neutrale Sauerstoff chemisch entzweit, polarisirt, differencirt, in zwei gegensätzlich thätige Zustände versetzt werde, oder wie man sonst immer diesen merkwürdigen Vorgang bezeichnen mag.

Da das Wasser mit positiv-activem Sauerstoff verbindbar ist, so nimmt jene Flüssigkeit dieses \oplus auch auf, um damit $\text{HO} + \oplus$ zu bilden, während der gleichzeitig auftretende negativ-active Sauerstoff seiner Gasförmigkeit halber theilweise in die über dem Phosphor stehende Luft als Ozon sich zertheilt, dem gröfseren Theile nach aber sofort verwendet wird zur Bildung von phosphorichter Säure, welche obigen Angaben nach, wie auch der Phosphor selbst, mit HO , in Berührung stehen kann, ohne diesem sofort seinen thätigen Sauerstoff zu entziehen. Möglich, ja wahrscheinlich ist, dafs Antheile der unter dem polarisirenden Einflusse des Phosphors hervorgerufenen \oplus und \ominus sofort wieder zu O sich ausgleichen.

Wie man aus den voranstehenden Angaben ersieht, sind die bei der langsamen Verbrennung des Phosphors stattfindenden Vorgänge weniger einfach, deshalb aber auch interessanter, als man dieselben sich bisher gedacht, und sie haben mich aufs Neue überzeugt, dafs in ihnen ein chemisches Fundamentalphänomen uns vorliegt, welches einmal richtig und vollständig verstanden, nicht fehlen kann, zu einer namhaften Erweiterung der theoretischen Chemie zu führen.

Natürlich sind wir dermalen noch nicht im Stande, die nahe liegenden Fragen zu beantworten: auf welchem Grunde die \oplus - und \ominus -Zustände des Sauerstoffes beruhen, und wie der Phosphor den neutralen Sauerstoff polarisire. Das Einzige, was wir im Interesse der Wissenschaft für jetzt zu thun vermögen, ist, nachzuweisen, dafs die durch den Phosphor bewerkstelligte chemische Polarisation des indifferenten Sauerstoffes keine vereinzelte, sondern allgemeine Thatsache sey, und der Inhalt der nachstehenden Mittheilungen wird

wie ich glaube, diesem nächstliegenden Ziele schon etwas näher uns bringen.

II. Ueber die bei der langsamen Verbrennung des Aethers stattfindende chemische Polarisation des neutralen Sauerstoffes.

Es ist eine schon längst bekannte Thatsache, daß wie der Phosphor, so auch der Aether langsam verbrennen kann, und bald nachdem ich ermittelt hatte, daß bei der langsamen Verbrennung des erst genannten Körpers ozonisirter Sauerstoff auftrete, fand ich, daß auch bei derjenigen des Aethers eine in ihren oxydirenden Wirkungen das Ozon nachahmende Materie zum Vorschein komme. (Man sehe hierüber meine 1845 erschienene Denkschrift. »Ueber die langsame und rasche Verbrennung der Körper in atmosphärischer Luft«.)

Die Thatsache nun, daß bei der langsamen Verbrennung des Phosphors nicht nur ozonisirter Sauerstoff, sondern gleichzeitig mit ihm auch Θ in dem Wasserstoffsuperoxyd auftrete, mußte mich zu der Vermuthung führen, daß ein gleicher Vorgang auch bei der langsamen Verbrennung des Aethers stattfinde, d. h. HO_2 sich erzeuge, was in der That geschieht, wie dies die nachstehenden Angaben außer Zweifel stellen werden.

Bevor ich jedoch in das Einzelne der Ergebnisse meiner über diesen Gegenstand angestellten Untersuchungen eintrete, will ich bemerken, daß gelöste Chromsäure in Verbindung mit Aether auf das Wasserstoffsuperoxyd ein Reagens ist, noch empfindlicher als die genannte Säurelösung für sich allein. Zwar färbt sich letztere bekanntermaßen beim Vermischen mit merklichen Mengen von HO_2 tiefblau, welche Färbung jedoch bald wieder verschwindet in Folge der unter dem Einfluss von CrO_3 bewerkstelligten Zersetzung des Wasserstoffsuperoxydes in Wasser und gewöhnliches Sauerstoffgas (man sehe hierüber meine früheren Mittheilungen). Kleine Mengen von HO_2 bringen nur eine schwache und rasch vorübergehende Grünung oder Ver-

der verdünnten Chromsäurelösung hervor, wä-
 ig Aether mit Spuren von HO_2 , vermischt beim
 mit einigen Tropfen der erwähnten Säurelösung
 klich stark sich bläut und diese Färbung längere
 hält, weshalb auch mittelst gelöster Chromsäure
 geringe Quantitäten Wasserstoffsuperoxydes da-
 i nachweisen lassen, daß man die HO_2 -haltige
 mit Aether zusammenbringt und das Gemisch mit
 ropfen verdünnter Chromsäure schüttelt, unter
 Umständen der von der übrigen Flüssigkeit sich
 ide Aether mehr oder weniger stark gebläut er-
 nach der Menge des vorhandenen HO_2 .

in angenommen werde, daß besagte Bläuung von
 Ueberchromsäure herrühre, wie dies einige Che-
 miker, oder ob man diese Färbung einer in Aether
 löslichen Verbindung von CrO_3 und HO_2 zu-
 wie ich zu thun geneigt bin, ist für die vorliegende
 Sache gleichgültig, weil es sich hier nur um die Nach-

atinspirale in das wasserhaltige, mit Aetherdampf und atmosphärischem Sauerstoff gefüllte Gefäß, und eben so oft das Schütteln der Flüssigkeit mit dem jedesmaligen Erzeugnisse der langsamen Verbrennung des Aethers unter jeweiligem Einblasen von Luft (weil bei jeder Verbrennung des Aetherdampfes der Sauerstoffgehalt des Gefäßes großen Theiles verbraucht wird), so färbt sich besagte Flüssigkeit beim Vermischen mit Chromsäurelösung noch tiefer blau, wie natürlich auch sofort der damit geschüttelte Aether das Gleiche thut.

Die Bläuung der Flüssigkeit allein schon beweist nach meinem Ermessen zur vollen Genüge, daß bei der langsamen Verbrennung des Aethers merkliche Mengen von Wasserstoffsuperoxyd gebildet werden; es bringt indessen untern Flüssigkeit auch noch andere Wirkungen hervor, welche nur in der Annahme ihre Erklärung finden, daß unter den mannichfaltigen Erzeugnissen der in Rede stehenden Verbrennung HO_2 sich befinde. Hat man sich in der vorerwähnten Weise eine Flüssigkeit bereitet, welche durch Chromsäurelösung stark gebläut wird, und wendet man dieselbe unmittelbar *) nach ihrer Darstellung an, so zeigt sie noch folgende charakteristische Reactionen.

- 1) Sie entfärbt die durch SO_2 oder NO_2 etwas angesäuerte Kalpermanganatlösung augenblicklich unter Bildung eines Manganoxydulsalzes und lebhafter Entbindung gewöhnlichen Sauerstoffgases, welches jedoch mit einigem Dampfe des der Verbrennung entgangenen und in der Flüssigkeit zurückgebliebenen Aethers vermischt und daher etwas explosiv ist.
- 2) Sie wird, wie schon erwähnt, im frischesten Zustande durch verdünnte Chromsäurelösung gebläut; es

*) Dieses muß deshalb geschehen, weil der größere Theil des Wasserstoffsuperoxydgehaltes dieser Flüssigkeit schnell wieder verschwindet, ohne daß dabei Sauerstoffgas sich entbände, unstreitig in Folge chemischer Vorgänge, welche andere in ihr enthaltene Erzeugnisse der langsamen Verbrennung des Aethers verursachen, die ich aber bis jetzt noch nicht habe genauer ermitteln können.

und im Augenblicke ihrer Vereinigung eine Substanz, welche gerade so riecht und die Augen reizt, wie diejenige, welche bei der langsamen Verbrennung des Aetherdampfes gebildet wird. Diese und noch andere Thatsachen, deren weiter unten Erwähnung geschehen wird, wie auch die chemische Zusammensetzung des Aethers selbst, ließen mich vermuthen, daß der im Augenblicke der langsamen Verbrennung des Aethers auftretende Sauerstoff an Elayl gebunden sey. Um mir hierüber die gewisste Gewisheit zu verschaffen, ließ ich ölbalsam in einen dreißig Liter großen Ballon treten, welchen ich vorher mittelst Phosphors so stark oxidiert hatte, daß ein in das Gefäß gehaltener Streifen Indikatorkaliumstärkepapiers augenblicklich schwarzblau wurde. Selbstverständlich wurde vor Einführung des ölbalsams der Phosphor nebst der sauren Flüssigkeit aus dem Gefäße entfernt und dasselbe zum Behufe der Beseitigung von phosphoriger Säure mit destillirtem Wasser

Gehalt an Säure sich merklich vermehrt hat. Die rasche Veränderung unserer Flüssigkeit hat früheren Mittheilungen gemäß ihren Grund darin, daß sich das in Wasser gelöste Ozonelayl ziemlich schnell in Ameisensäure verwandelt.

Weiter oben sind die für das Wasserstoffsuperoxyd kennzeichnenden Reactionen angeführt worden, welche das ganz frisch vom Wasser aufgenommene Erzeugniß der langsamen Verbrennung des Aethers verursacht, und jetzt will ich auch diejenigen Wirkungen des gleichen Erzeugnisses angeben, welche es gerade so hervorbringt, wie dieß das frisch in Wasser gelöste Ozonelayl thut. Besagtes Erzeugniß hat nämlich unmittelbar nach seiner Bildung die Eigenschaft, das Lakmuspapier merklich stark zu röthen und für sich allein den Jodkaliumkleister auf das Tiefste zu bläuen, verliert dieselbe jedoch ebenfalls schon im Laufe weniger Stunden unter merklicher Vermehrung seines Säuregehaltes, welchem letzteren alle Eigenschaften der Ameisensäure zukommen. Allerdings vermag selbst das frischeste Erzeugniß der langsamen Verbrennung des Aethers für sich allein die Guajaktinctur nicht zu bläuen, aber auch die frische wässrige Lösung des ozonisirten Elayles, welche erwähntermassen eine solche Reaction verursacht, bringt dieselbe nicht hervor, falls ihr vorher einiges HO_2 zugefügt worden, so daß also die Wirkungslosigkeit des frischen Erzeugnisses der langsamen Verbrennung des Aethers auf die Guajaktinctur nicht beweist, daß in demselben kein ozonisirtes Elayl vorhanden sey.

Aus diesen Thatsachen erhellt, daß das frische Erzeugniß der langsamen Verbrennung des Aethers die Eigenschaften des Wasserstoffsuperoxydes und Elaylozonides in sich vereinigt, d. h. die charakteristischen Reactionen des Einen und des Andern hervorbringt oder wie ein Gemisch beider sich verhält; es wird daher wohl gestattet seyn, hieraus den Schluß zu ziehen, daß diese Verbindungen auch wirklich in der besagten Flüssigkeit vorhanden seyen, daß folglich bei der langsamen Verbrennung des Aethers die beiden thätigen Sauerstoffarten gleichzeitig auftreten

t auch unter diesen Umständen der neutrale Sauer-
stoffsäure polarisirt werde.

chemische Zusammensetzung des Aethers ist be-
kannt, so, daß man ihn eben so gut für ein Elaylhydrat
peroxyd ansehen kann, und wird, wie ich diels an-
bei der langsamen Verbrennung desselben wirklich
peroxyd und ein Elaylozonid gebildet, so
ist mir, daß diels in folgender Weise geschehen
Unter dem gedoppelten Einflusse des erwärmten
und Aetherdampfes wird der anwesende neutrale
Sauerstoff in merklicher Menge chemisch polarisirt, das in
von auftretende \odot verbindet sich sofort mit dem
Aethers zu Wasserstoffperoxyd, während das
ig zum Vorschein kommende O (wenigstens zum
Theil) mit dem Elayl desselben Aethers zusammentritt, um
das Elaylozonid zu bilden, welche beiden Verbindungen von
kaltem Wasser leicht aufgenommen werden. Da nach
Angaben das Elaylozonid ziemlich rasch in Ammi-

ches so verwickelt wäre, wie dasjenige der besagten Verbrennung, weshalb es auch sicherlich noch lange anstehen wird, bis die Chemiker diesen Knäuel gleichzeitig stattfindender und durch einander laufender Vorgänge entwirrt haben werden.

Die Hauptschwierigkeit, über die ursprünglichen Erzeugnisse dieser Verbrennung ins Klare zu kommen, liegt in dem Umstande, daß neben einander und gleichzeitig Materien entstehen, welche unmittelbar nach ihrer Erzeugung chemisch verändernd auf einander einwirken, so daß das Untersuchungsmaterial Einem unter der Hand sich verwandelt, d. h. in denselben Verbindungen entstehen, die ursprünglich nicht vorhanden waren, und andere verschwinden, welche im Augenblicke der Verbrennung gebildet wurden.

Wie lückenhaft nun aber auch dermalen noch unsere Einsicht in diese verwickelten Vorgänge seyn mag, so viel, denke ich, wissen wir davon doch jetzt schon mit genügender Sicherheit, daß bei der langsamen Verbrennung des Aethers Wasserstoffsuperoxyd sich bilde oder \oplus auftrete und gleichzeitig eine andere Materie zum Vorschein komme, welche kaum daran zweifeln läßt, daß sie \ominus enthalte. Darf dies aber als Thatsache angesehen werden, so wäre damit auch die Richtigkeit meiner Annahme bewiesen, daß wie bei der langsamen Verbrennung des Phosphors, so auch bei derjenigen des Aethers der neutrale Sauerstoff chemisch polarisirt werde.

Wenn ich auch die thatsächlichen Gründe, welche oben angegeben worden sind, um das Stattfinden einer solchen Polarisation darzuthun, als triftig genug betrachte, so muß ich doch noch einiger weiteren Thatsachen erwähnen, die zu Gunsten dieser Annahme sprechen und welche schon an und für sich interessant sind.

- 1) Schüttelt man reinsten in Wasser gelösten Aether mit ozonisirtem Sauerstoff zusammen, so verschwindet dieser ziemlich rasch, und hat man in dieser Weise eine gehörige Menge von \oplus durch die Aetherlösung aufnehmen lassen, so reagirt die Flüssigkeit sauer,

daß in ihr auch nur eine Spur von Wasserstoffsuperoxyd entdeckt werden könnte.

Mittelt man mit Wasserstoffsuperoxyd reinsten Aether zusammen, so zeigt derselbe, nachdem er

HO_2 wieder abgeschieden, die Eigenschaft, mittelst mit einiger Chromsäurelösung auf das Tint

zu bläuen, welche Thatsache beweist, daß er unter diesen Umständen merkliche Mengen Wasserstoffsuperoxyd aufnimmt. Ich finde

ein solcher HO_2 -haltiger Aether selbst im Laufe von Monaten keine merkliche Veränderung erleiden.

Er ist immer gleich stark durch Chromsäurelösung entfärbt und nicht die geringste saure Reaction zeigt, woraus erhellt, daß das \ominus des Wasserstoffsuperoxydes gegen den Aether gleichgültig sich verhält.

Man erhält daher in dieser Beziehung sehr stark von dem Aether verschiedene Resultate.

Reiner Aether, entweder mit reinem gewöhnlichen atmosphärischen Sauerstoff in einer Glasflasche

peratur mit Aether Wasserstoffsperoxyd bildet und gleichzeitig auch Ameisensäure erzeugt, und zwar so, daß mit der Menge von HO auch diejenige der Säure sich mehrt. Insofern wir nun obigen Angaben und Erörterungen gemäß die Bildung dieser Säure auf Rechnung des ozonisirten Sauerstoffes zu schreiben berechtigt sind, wie diejenige der phosphorigen Säure, welche bei der langsamen Verbrennung des Phosphors entsteht, dürfen wir annehmen, daß auch bei der erwähnten Einwirkung des neutralen Sauerstoffes auf Aether dieses Element eine chemische Polarisation erleide in eben der Weise, nach welcher der gleiche Vorgang bei der durch erwärmtes Platin verhältnißmäßig schnell bewerkstelligten langsamen Verbrennung des Aethers stattfindet.

Ein gleich beschaffener Aether läßt sich daher in wenigen Sekunden und zwar auf folgende Weise erhalten. Man bringe etwa zehn Gramme Aethers, der, mit Chromsäurelösung geschüttelt, sich nicht im Mindesten bläut, in eine lufthaltige Flasche von mäßiger Größe, führe in dieselbe eine nicht bis zum Glühen erhitzte Platinspirale ein und schüttle hierauf die Flüssigkeit mit dem Luftgehalte des Gefäßes zusammen, und dieser Aether wird sich beim Schütteln mit Chromsäurelösung schon tief bläuen, wie er auch das Lakmuspapier merklich stark röthet u. s. w.

III Ueber die bei der Wasserelektrolyse stattfindende chemische Polarisation des neutralen Sauerstoffes.

Es sind jetzt gerade zwanzig Jahre, seit von mir die Thatsache ermittelt wurde, daß bei der Elektrolyse des Wassers neben gewöhnlichem Sauerstoff auch ozonisirter an der positiven Elektrode entbunden werde, welche Entdeckung mich bestimmte, seither beinahe alle meine freie Zeit dem Studium des Sauerstoffes zu widmen.

Die neuern Ergebnisse meiner Untersuchungen über die zwei entgegengesetzt-thätigen Zustände dieses Körpers, namentlich aber die in den vorhergehenden Abschnitten besprochene Thatsache, daß bei der langsamen Verbrennung

ihors und Aethers der neutrale Sauerstoff chemisch werde, d. h. H_2 und O gleichzeitig auftreten haben meine Aufmerksamkeit den Vorgängen zugewendet, die bei der Wasserelektrolyse an der positiven stattfinden, und es ist mir gelungen, bei diesen Versuchen einige Thatsachen aufzufinden, von denen ich glaube, daß sie neu und der Mittheilung werth seyen.

Während meinen ersten Arbeiten über diesen Gegenstand hatte ich Gelegenheit zu bemerken, daß bei Anwendung selbst starker Ströme der durch sie elektrolytisch erzeugte Sauerstoff jedenfalls völlig ozonfrei war, Jodkaliumkleister auch nicht im Mindesten bläute. De la Rive fand ich, daß bei einem kräftigen Strom bei niedriger Temperatur des zu elektrolysirenden Wassers und die Anwendung kleiner positiver Platinelektroden die Ozonerzeugung wesentlich begünstigen, eine Beobachtung, die später auch Hr. Meidinger gemacht hat. Ich habe diese Beobachtung im *Liebig'schen* chemischen

Strom einer aus acht Grove'schen Elementen bestehenden Säule durch die gesäuerte elektrolytische Flüssigkeit gegangen war, während bei veränderten Umständen, unter welchen eine starke Ozonentwicklung stattfand, in dem benutzten Wasser schon nach einigen Minuten die Anwesenheit von HO auf das Augenfälligste sich nachweisen liefs.

Bekanntlich wird nach meinen neueren Beobachtungen die durch NO_2 etwas angesäuerte Kalpermanganatlösung durch Wasserstoffsuperoxyd entfärbt in Folge der gegenseitigen Katalyse dieser Sauerstoffverbindungen, weshalb ich auch die genannte Salzlösung als Reagens auf das bei der Wasserelektrolyse entstehende Wasserstoffsuperoxyd benutze und dabei in folgender Weise verfähre.

Es wird eine kurze, unten und oben offene, an einem Ende mit Blase verbundene Glasröhre mit NO_2 haltigem Wasser gefüllt, diese Flüssigkeit mittelst Kalpermanganatlösung deutlich roth gefärbt, die Röhre in ein mit gesäuertem Wasser gefülltes und von Eis und Kochsalz umgebenes kleines Becherglas gestellt, in letzteres die negative, in die Glasröhre die aus einem Platindraht bestehende positive Elektrode eingeführt. Um zu sehen, ob sich an dieser Ozon entbinde, halte ich über das sich entbindende Sauerstoffgas einen Streifen feuchten Jodkaliumstärkepapiers, welches mehr oder weniger stark und rasch sich blauen wird, je nach der Menge des sich entbindenden ozonisirten Sauerstoffes. Bleibt das Papier bei längerem Verweilen über der positiven Elektrode ungefärbt, so gilt dies selbstverständlich als Beweis, daß bei der Wasserelektrolyse kein Ozon auftritt.

Findet eine merklich starke Ozonentwicklung statt, so wird das durch Kalpermanganat geröthete NO_2 - haltige Wasser schon nach wenigen Minuten farblos erscheinen, falls nämlich die Menge der angewendeten Flüssigkeit nicht groß und diese nur mäßig stark gefärbt ist. Bei spärlicherer Ozonentbindung entfärbt sich auch die Flüssigkeit langsamer, und kommt gar kein Ozon zum Vorschein, so behält sie ihre ursprünglich rothe Färbung bei.

er unter den erwähnten Umständen eintretend, g der die positive Elektrode umgebenden Flüssigkeit somit, daß die dort vorhandene Uebermanganoxydul reducirt wird, welche Desoxyd

Wasserstoffsperoxyd oder eigentlich durch Wasserstoff erzeugt werden kann, indem sich dasselbe mit Salzsäure zu unthätigem und deshalb frei verflüchtigen Wasserstoff ausgleicht.

Die saure gelöste Chromsäure und Wasserstoffoxyd umwandeln sich nach meinen Erfahrungen in Chromsäurewasser und gewöhnlichen Sauerstoff um; bildet sich an der positiven Elektrode HO_2 oder tritt über die positive Elektrode H^+ auf, so muß auch die dem salpetersauren Wasser beigemischte Chromsäure zu Chromoxyd werden, und meine Versuche haben gezeigt, daß dies wirklich geschieht.

Man kann NO_2 -haltiges Wasser, anstatt durch Zinn, mittelst Chromsäure schwach gelblich

positiven Elektrode verliert, müßte sich an Dieser die Lösung des erwähnten Salzgemisches bläuen, und die Erfahrung lehrt, daß diels geschieht. Wendet man ein Gemisch an, aus den stark verdünnten Lösungen der genannten Salze erhalten, d. h. ein solches, welches nur mäßig stark gebräunt ist, so braucht dasselbe nicht lange die positive Elektrode zu umgeben, damit es erst grün, dann blau werde, und kaum brauche ich ausdrücklich zu erwähnen, daß diese Reaction um so schneller eintritt, je reichlicher sich an der positiven Elektrode Ozon entbindet, und daß sie gar nicht stattfindet, falls kein Θ zum Vorschein kommt. Für diejenigen, welche diese Versuche wiederholen wollen, bemerke ich, daß ich die eben beschriebenen Reductionswirkungen nur dann in augenfälliger Weise erhielt, wenn das Gefäß, in welchem die Wasserelektrolyse stattfand, mit einer Kältemischung umgeben war.

Da im günstigsten Falle das bei der Wasserelektrolyse entbundene Ozon nur einen sehr kleinen Bruchtheil des gleichzeitig entwickelten gewöhnlichen Sauerstoffgases ausmacht, und nach meinen eigenen und Hrn. Meidingers Beobachtungen die Menge des gebildeten Wasserstoffsuperoxydes von derjenigen des gleichzeitig auftretenden Ozones abhängig ist, so können selbstverständlich bei der Wasserelektrolyse immer nur kleine Mengen von HO_2 entstehen, weshalb man sich nicht verwundern darf, daß auch nur kleine Quantitäten von Uebermangansäure u. s. w. an der positiven Elektrode reducirt werden. Es springt jedoch in die Augen, daß das Bedeutsame dieser Vorgänge viel weniger in ihrem Maafs, als in ihrer Ungewöhnlichkeit, mehr im Quale als im Quantum liegt; denn was kann in der That außerordentlicher und auffallender seyn, als die Thatsache, daß an der positiven Elektrode Reductionerscheinungen stattfinden und an ihr die gleichen Sauerstoffverbindungen gerade so wie an der negativen dexoxydirt werden können. An letzterer wandelt sich NO_3 - oder SO_3 -haltige Uebermangansäure- oder Chromsäurelösung in Manganoxydul- oder Chromoxydnitrat u. s. w. um, und

einem Gemisch von Kaliumcyanid und Eisenzinnchlorid niedergeschlagen, was sich auf die reducirende Wirkung des elektrolytisch erzeugten Wasserstoffes leicht genug erklären läßt. Sind uns die in Rede stehenden Thatsachen vollständig erschienen, würden uns die zwei entgegengesetzten Zustände des Sauerstoffes noch unbekannt sein, und wüßten wir deshalb auch nicht, daß die Oxydation gewisser Sauerstoffverbindungen durch Sauerstoff so gut, ja noch leichter als durch Wasserstoff bewirkt werden kann.

es nun wohl kaum einem Zweifel mehr unterworfen, daß bei der Wasserelektrolyse an der positiven Electrode Wasserstoffsuperoxyd $= HO + O$ entsteht, eine eben so festgestellte Thatsache ist, daß bei der Elektrolyse gleichzeitig mit Wasserstoffsuperoxyd Sauerstoff $= O$ auftritt, so darf es jetzt, glaube ich, in Erfahrungssatz ausgesprochen werden, daß wir

HO_2) und Θ (als Ozon) auf; warum kommt bisweilen unter sonst anscheinend gleichen Umständen Keins von Beiden zum Vorschein und entbindet sich nur O ?

Da erfahrungsgemäß schon das gebundene Θ mit gleich beumständetem O zu O sich auszugleichen vermag, so darf man wohl annehmen, daß freies Θ mit freiem O noch leichter zu O sich neutralisire. Tritt nun nach meiner Annahme im Augenblicke der Elektrolyse des Wassers der Sauerstoff dieses Elektrolyten als Θ und O neben einander an der positiven Elektrode auf, so vermögen sich dieselben dem größern Theile nach auch sofort wieder zu O auszugleichen und entgeht nur ein kleiner Theil von Θ der Neutralisation, als Ozon mit dem neutralisirten Sauerstoff gasförmig sich ausscheidend, während der äquivalente freie Rest von Θ eine Verbindung mit HO eingeht und damit das Wasserstoffsuperoxyd bildet, welches in der die positive Elektrode umgebenden Flüssigkeit angetroffen wird. Je nach der Beschaffenheit der positiven Elektrode können die Umstände auch so seyn, daß alles bei der Wasserelektrolyse auftretende Θ und O sofort wieder zu O sich ausgleicht, in welchem Falle dann weder Ozon noch Wasserstoffsuperoxyd zum Vorschein kommen kann, was geschieht, wenn der elektrolysirende Strom schwach ist und die positive Elektrode eine verhältnißmäßig große Oberfläche darbietet.

Dieser Annahme gemäß wäre somit der gewöhnliche, bei der Volta'schen Zersetzung des Wassers entbundene Sauerstoff ein sekundärer Ausscheidling, d. h. nicht mehr so beschaffen, wie er es im Augenblicke seiner Abtrennung vom Wasserstoff war, und hätte man den gleichzeitig auftretenden ozonsirten Sauerstoff und das Θ des gebildeten Wasserstoffsuperoxydes gleichsam als die noch überlebenden Zeugen der bei der Elektrolyse stattgefundenen chemischen Polarisation des im Wasser enthaltenen neutralen Sauerstoffes anzusehen.

Schließlich will ich noch einige Worte sagen über die von Hrn. Baumert gemachte und hieher gehörige interes-

beobachtung, welcher gemäß die Anwesenheit
ne in dem elektrolytischen Wasser eine re
bindung von Ozon verursacht, und ich selbst
dies Kalpermanganat oder Uebermangansäure
nd, wie mir scheint, noch stärkere Wirkung

Der Grund dieser sonderbaren Thatsache
wie ich glaube, unschwer einsehen, nachdem
das bei der Wasserelektrolyse an der pos
O und O gleichzeitig auftreten und wir G
zunehmen, daß bei ihrer Ausgleichung O ent
ben im gebundenen oder freien Zustande sich

die Chromsäure betrifft, so haben meine Ver
daß sie schon für sich allein das Wasserst
in Wasser und gewöhnlichen Sauerstoff u
mag und bei Anwesenheit von NO_2 u. s. w.
dadurch reducirt wird, daß das O dieser
O von HO_2 zu frei werdendem O sich ausgl

zu Stande bringen; wohl aber läßt sich mittelst Chromsäure einiges Θ der Neutralisation mit dem gleichzeitig electrolytisch ausgeschiedenen O entziehen und eben dadurch mittelbar die Menge des bei der Wasserelektrolyse entstehenden Ozons vermehren.

Nach voranstehender Auseinandersetzung ist es kaum mehr nöthig zu sagen, wie nach meiner Ansicht auch die übermangansäure bei der Wasserelektrolyse begünstigend auf die Ozonentwicklung einwirke. Das Θ dieser Metallsäure gleicht sich noch viel leichter und rascher als das der Chromsäure mit dem Θ von HO_2 zu O aus, wie daraus erhellt, daß selbst die an Kali gebundene Uebermangansäure ohne Mithülfe von NO_2 u. s. w. durch HO_2 unter lebhafter Entbindung von O zu Manganoxyd reduziert wird. Man darf sich deshalb auch nicht verwundern, daß unter sonst gleichen Umständen aus dem übermangansäurehaltigen Wasser bei seiner Elektrolyse Ozon noch reichlicher als aus solchem Wasser sich entbindet, welchem Chromsäure beigemischt ist.

X. Ueber elektrische Wellenbewegung; von W. Feddersen.

(Eingetheilt vom Hrn Verfasser aus d. Berichten d. math.-phys. Classe d. k. Sächs. Gesellschaft d. Wiss. 1859.)

Die ersten Hauptresultate einer Experimentaluntersuchung, die ich dieselben der königl. Gesellschaft der Wissenschaften vorzulegen die Ehre habe, beziehen sich auf die Art der Elektricitätsbewegung in nicht auf sich selbst zurückförenden Leitern von geringerem Widerstande. Wenn Theorie und Erfahrung im Gange der Wissenschaft immer wechselsnd einander vorauszuweilen pflegen, so muß man sagen, daß auf dem hier beröhrten Gebiete die Theorie

augenblicklich einen wesentlichen Vorsprung gewonnen hatte. Helmholtz hat nämlich schon in seiner »Erhaltung der Kraft« auf den richtigen Gesichtspunkt hingedeutet, Thomson hat dann aus demselben Princip, wie Helmholtz, eine vollständige Entwicklung der elektrischen Bewegungsgesetze im Allgemeinen versucht, während Kirchhoff noch eingehender und unter bestimmteren Voraussetzungen diese Gesetze verfolgt hat. Aus den letzten beiden Untersuchungen geht nun hervor, daß unter gewissen Bedingungen die elektrische Bewegung in Form von Wellen stattfindet, deren Verlauf Kirchhoff sich ähnlich vorstellt, wie bei den Schallwellen in einem longitudinal schwingenden Stabe. Wie diese an den Enden des Stabes, werden jene an den Enden des Leiters reflectirt und durchlaufen die begrenzte Bahn hin und her, bis durch die dabei stattfindenden Molekularwirkungen in dem ponderablen Träger sämtliche Spannkraft, welche die geschiedenen Elektricitäten besaßen, in Arbeit umgewandelt ist.

Diese Art der elektrischen Bewegung widersprach zwar den Erfahrungen in keiner Weise, vielmehr waren die normale und anomale Magnetisirung der Stabnadeln, die gleichzeitige Ausscheidung von Wasserstoff und Sauerstoff an beiden Polen bei Entladung der Leidener Flasche, so wie vielleicht auch manche eigenthümliche Aenderungen in der Wärmeentwicklung, wie sie besonders Riefs in neuerer Zeit beobachtet; ferner manche Lichtphänomene wohl geeignet, die Wahrscheinlichkeit dieser Entladungsart zu befürworten, allein sie nachzuweisen war nicht gelungen.

Eine Untersuchung über die Entladung der Leidener Flasche unter den verschiedensten Verhältnissen hat mich, nachdem ich bereits früher die Gesetze der Entladung bei sehr großen eingeschalteten Widerständen bekannt gemacht ¹⁾, jetzt in den Stand gesetzt, nicht nur im Allgemeinen den bestimmten Nachweis jener Entladungsart zu führen, sondern auch im Speciellen die Resultate der Rechnung mit der Erfahrung zu vergleichen.

1) Pogg. Ann. d. Ph. u. Ch. Bd. CIII, S. 69.

Ein rotirender Hohlspiegel dient mir dazu, die Veränderungen, welche im elektrischen Funken vor sich gehen, räumlich darzustellen und als ein objectives Bild auf eine Ebene zu projeciren; eine an den Ort des Bildes gestellte photographische Platte macht es mir möglich, die momentane Erscheinung, frei von jeder subjectiven Täuschung, in Ruhe zu betrachten, und die Zeitgrößen als Raumgrößen zu messen.

Dabei zeigt sich nun, *dass im elektrischen Funken abwechselnd entgegengesetzte Strömungen auftreten*, und dass die Zeit, welche verfliest zwischen einem Strommaximum und dem nächstfolgenden gleichgerichteten unter gleichbleibenden Bedingungen eine ganz constante ist. Diese Zeit aber, d. h. die Zeit einer elektrischen Oscillation, ändert sich im Allgemeinen, wenn man die Bedingungen des Experimentes variirt. Es findet sich, dass diese Zeit *mit der Quadratwurzel aus der elektrischen Oberfläche zunimmt*, jedoch ist sie, insofern meine bisher nur an Kupfer und Blei zu diesem Zwecke angestellten Beobachtungen ein allgemein gültiges ¹⁾ Gesetz ausdrücken, *unabhängig von dem Querschnitt und dem specifischen Leitungswiderstand des Schließungsdrahtes, desgleichen auch von der Dichtigkeit der angehäuften Elektricität*; dies schließt sich recht wohl den Untersuchungen Kirchhoff's an, der bekanntlich in seiner Abhandlung zu dem Resultate kommt, dass die Geschwindigkeit der elektrischen Fortpflanzung constant ist, also unabhängig von diesen drei Größen. Ist nämlich die Geschwindigkeit der Fortpflanzung constant, so muss in einem Schließungsbogen, bei dem nur diese drei Größen verändert werden, dessen Länge sich also gleich bleibt, die Zeit, welche vergeht, damit ein Strommaximum zweimal die Unterbrechungsstelle durchläuft, dieselbe bleiben, vorausgesetzt,

1) Beim Eisen könnte in Folge der Magnetisirungen eine Abweichung hervortreten; indess zeigt der Versuch, dass dieselbe keinesfalls bedeutend ist, übrigens in dem Sinne erfolgen müsste, als wenn die Elektricität beim Eisen ein größeres Hinderniß fände, wie bei den übrigen Metallen.

dafs auch der Abstand zweier Strommaxima, d. h. das, was man sich als Wellenlänge vorstellen müfste, sich nicht ändert. Hierbei ist jedoch zu bemerken, dafs das Gesagte nur für einen einfachen Leitungsdraht gilt. Wollte man den Querschnitt dadurch vergrößern, dafs man Drähte an ihren Enden neben einander verbände, so müfste die Induction des Leiters auf sich selber eine andere, nämlich geringere werden. In der That zeigt nun auch das Experiment, dafs, wenn man den Leitungsdraht durch Substitution von mehreren dünneren Drähten gleichsam spaltet, die Schwingungsdauer beträchtlich abnimmt ¹⁾.

Ferner zeigt es sich, dafs die Zeit zwischen zwei aufeinanderfolgenden Strommaximis von der absoluten Länge des Leiters unabhängig ist, und zwar wächst sie, nicht wie man erwarten könnte, in directem, einfachem Verhältnifs mit der Länge, sondern ist vielmehr innerhalb der bisherigen Gränzen meiner Beobachtung annähernd der Wurzel aus dieser Länge proportional. Ueber die Art der elektrischen Wellen habe ich an das Experiment bis jetzt noch keine Frage richten können; wenn die Beobachtung aber an verschiedenen Stellen eines hinreichend langen Leiters gemacht wird, so kann dieselbe vielleicht auch darüber directen Aufschluß geben. Dann erst würde es mir erlaubt seyn, auch auf experimentellem Wege einen Schluß auf die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der elektrischen Bewegung zu machen. Die Zahlenangaben für die Schwingungsdauer, aus welchem die Gesetze folgen, sowie manches Andere, muß ich einer späteren ausführlicheren Veröffentlichung vorbehalten.

In Uebereinstimmung mit allgemeinen theoretischen Betrachtungen zeigt die Beobachtung ferner, dafs die Intensität jedes Strommaximums, mit jeder folgenden Oscillation abnimmt und zwar um so mehr abnimmt, je größer der galvanische Widerstand des Schließungsdrahtes ist. Durch das specifische Leitungsvermögen und den Querschnitt des Leitungsdrahtes wird also nur die Zahl der Oscillationen

1) Die Abnahme geschieht in der Weise, dafs die Oscillationsdauer sich mit wachsender Zweigzahl rasch einer Gränze nähert.

bestimmt, nicht aber ihre Dauer. Wenn diese Zahl nun bei wachsendem Widerstande stets abnimmt, so wird schliesslich nur noch ein einziges Strommaximum übrig bleiben und die oscillirende Entladung hiermit ihre Gränze erreichen. Der dazu nöthige Widerstand, unter den von mir dargebotenen Verhältnissen einer Flüssigkeitssäule von etwa 100 bis 150 Jacobi'schen Widerstandseinheiten, vermittelt dann den Uebergang in die continuirliche Entladung, wie ich sie schon schon a. a. O. beschrieben habe.

XI. Elektrische Erscheinungen während des Nordlichts vom 28. zum 29. August 1859.

Nachdem Hjorter (1741) die ungewöhnliche Bewegung der magnetischen Declinationsnadel bei einem Nordlichte beobachtet, und Canton (1759) die während eines Nordlichts aus der Luft gesammelte Elektricität diesem Meteore zugeschrieben hatte, sind zur Prüfung beider Angaben viele Beobachtungen angestellt worden. Der magnetische Einfluss des Nordlichts ist durch die übereinstimmenden Resultate aller Beobachtungen längst begründet worden, der elektrische Einfluss ist es so wenig, dass er bis heut mit grösserem Rechte geleugnet als angenommen werden konnte. Bei dem in der Nacht vom 28. zum 29. August 1859 in mittleren Breiten gesehenen Nordlichte sind auf den Telegraphenlinien Erscheinungen bemerkt worden, welche Hoffnung geben, dem Grunde des rathselhaften Meteors auf die Spur zu kommen. Es sind nämlich während des Nordlichts und nach demselben starke elektrische Ströme, über grosse Länderstrecken verbreitet, stärker und anhaltender, als während eines Gewitters, an Einem Orte sogar elektrische Funken in den Drahtleitungen beobachtet worden. Wieviel von diesen Erscheinungen dem Nordlichte, wieviel

der davon unabhängigen atmosphärischen Elektricität zuzuschreiben ist, können erst spätere Beobachtungen ausmachen; jedenfalls erscheint es nützlich, die Aufmerksamkeit der Physiker auf diese Erscheinungen zu lenken.

Erscheinungen auf französischen Telegraphenlinien.

(Zwei Briefe von Hrn. Bargon *Compt. rend.* T. 49, p. 365.)

Paris den 1. September 1859.

Mit Interesse, glaube ich, wird die Akademie vernehmen, welchen Einfluss das in der Nacht vom 28. auf den 29. Aug. d. J. beobachtete Nordlicht auf unsere Telegraphenlinien ausgeübt hat. Der Vorgang war in Kurzem folgender.

Am 29. (soll wohl heißen 28.) gegen 10^h 30' Abends setzten sich im Controlbureau zu Paris die Läutwerke der während der Nacht unbeschäftigten Drähte fast sämmtlich in demselben Augenblick in Bewegung. Die an mehreren Punkten schon erschwerte Telegraphirung war auf den beschäftigten Punkten unterbrochen und die Apparate zeigten den Durchgang eines permanenten Stromes an.

Die Galvanometer wichen stark ab, bald rechts, bald links. Von Null aus stiegen die Nadeln, je nach den Linien, rasch bis 10° und 20°, blieben daselbst eine mehr oder weniger lange und sehr veränderliche Zeit stehen, überschritten diesen Punkt und erreichten ziemlich plötzlich 30° und 50°; dann sanken sie wieder herab und nachdem sie durch den Nullpunkt gegangen, verhielten sie sich auf der anderen Seite ebenso.

Die Wirkung war anhaltender und kräftiger auf den Linien des Centrums, von Bordeaux, von Marseille, und des Nordens, als auf denen des Ostens und des Westens. So konnte man während der Nacht einige unleserliche Worte von Strasburg erhalten und namentlich eine Anfrage, welche Dijon in Paris zu machen hat, da es selber auf der directen Linie nichts erhalten konnte. Die Linien von Paris und den Bahnhöfen wurden gegen 2 Uhr Morgens nur sehr schwach influencirt.

Bei Beginn des Tagesdienstes, um 7^h Morgens, konnte man nach allen Seiten bis zu 30 oder 40 Lieues leidlich telegraphiren. Fast eine Stunde später, zwischen 9^h und 11^h, war es möglich weiter zu gehen; allein fast während des ganzen Tages traten von Zeit zu Zeit Unterbrechungen ein, während welcher die Galvanometer dieselben Anzeigen wie in der Nacht gaben; indess waren die Ruhestände auf Null lang und man konnte den größten Theil der Zeit arbeiten.

Die Stärke der Effecte hing nicht bloß von der Orientirung der Linie ab; sie war auch sehr verschieden nach Länge des Leiters, mit dem man zu thun hatte.

Erst gegen 5^h Abends verschwand der störende Einfluß nach allen Richtungen.

Schon am Tage vorher waren die Telegraphirungen mit London, Brüssel, Marseille, Toulouse und Bordeaux in gleicher Weise gestört, aber seltener und schwächer.

Nachschrift, 2. Sept., 8^h Morgens. Dieselben Erscheinungen zeigen sich seit 4^h Morgens; sie sind zu dieser Stunde noch sehr intensiv.

Paris, den 5. September 1859.

In meinem Briefe vom 1^{ten} dieses, den ich die Ehre hatte Ihnen am Morgen des 2^{ten} zu übersenden, fügte ich hinzu, daß die Erscheinungen, welche das Nordlicht vom 29. Aug. begleitet hatten, sich seit einigen Stunden in beträchtlicher Stärke wiederholten. Heute will ich Ihnen über diese zweite Reihe von Effecten Bericht erstatten.

Am Nachmittage des 1^{ten} hatten wir beim Telegraphiren einige Schwierigkeiten, ähnliche wie die am 26. Aug. bei Tage. Am 2^{ten} um 4^h 50' Morgens wurden die Läutwerke erschüttert, erst die von Bordeaux, Toulouse, Marseille, London und Brüssel, und darauf, nach einigen Minuten, die von Basel, Strasburg, Havre und Brest.

Wie am 29^{ten} zeigten die Galvanometer Ströme an, die in Richtung und Stärke schwankten, bald plötzlich, bald langsam, und die in einem Moment verschwanden, um in gleichem oder entgegengesetztem Sinne wieder zu erscheinen.

Die Thatsache, daß die Linien desto stärker ergriffen wurden, desto länger sie sind, zeigte sich auch dieß Mal und auf die einleuchtendste Weise. Durch die Omnibus-Drähte meldete man einem benachbarten Bureau einen directen Draht auszuschalten (*couper*) und sich desselben zu bedienen, und meistens wurde die durch den langen Leiter unmögliche Communication mittelst dieses selben verkürzten Leiters ausführbar.

Die am stärkst ergriffenen Linien waren die von Bordeaux, Toulouse und Marseille. Gegen 7^h Morgens hatte man lebhafte Funken an den Blitzableitern der beiden ersteren. Die Strasburger Linie, verglichen mit Linien von gleicher Länge, schien die geringsten Angriffe zu erleiden; denn mit ihr konnte man am häufigsten arbeiten.

Es gab zwei wohl charakterisirte Maximum - Effecte: 7^h Morgens und 12^h 30', sie schienen zu gleicher Zeit auf allen Linien ohne Ausnahme stattzufinden.

Von 3^h bis 3^h 30' nahmen die Telegraphirungen, in allen Richtungen, wiederum ihren gewöhnlichen Gang. Allein am Abend, in der Nacht und am anderen Morgen, war die Arbeit ab und zu zeitweise schwierig.

Bei einigen Vorkehrungen und wenn man den Beamten die erforderlichen Unterweisungen gegeben hätte, würde man wahrscheinlich genauere und vollständigere Resultate erhalten haben; allein wir wurden unversehens überfallen. Es ist das erste Mal, daß solche Effecte in so bedeutendem Maasse nachgewiesen worden sind.

Erscheinungen auf preussischen Telegraphenlinien.

Hr. Major Chauvin, Director der preussischen Telegraphen, hat mit großer Bereitwilligkeit gestattet, Folgendes einem Berichte zu entnehmen, der in der Zeitschrift des Telegraphen-Vereins erscheinen wird. — Die störenden elektrischen Ströme in den Leitungen zeigten sich durch ein rasch aufeinander folgendes Anziehen und Loslassen der Anker an den Elektromagneten und durch starke Ab-

Störungen nach beiden Seiten an den (verticalen) Galvanometern. Die Nadeln schlugen je nach ihrer Empfindlichkeit 30 bis 70 Grad nach einer Seite heftig aus, gingen dann langsam auf Null und eben so langsam nach der andern Seite. Während dieser Zeit blieben die Anker der Belais fest angezogen, was nicht durch Höherstellung der Contacte und vollständiges Anspannen der Federn verhindert werden konnte. Auf den zu den Eisenbahnen gehörenden Leitungen wurden die Läutwerke auf den Wärterboden in Thätigkeit gesetzt.

Die Störungen traten auf den von Berlin nach Westen laufenden Linien am 29^{ten} August zwischen 1 und 2 Uhr Morgens ein, wo jede Verbindung mit den Stationen aufhörte. Schon früher waren Meldungen von Störungen von den östlichen Stationen Königsberg, Kowno, Riga, Petersburg eingegangen. Dagegen war am Tage des 29^{ten} die Correspondenz auf den westlichen Linien ungehindert, während sie auf den östlichen zeitweise gestört wurde.

Am 2^{ten} September, wo um 7 Uhr Morgens fast alle Linien benutzt wurden, kamen die Störungen in allen Richtungen vor und hinderten die Correspondenz während 5 bis 10 Minuten. Sie wurden auf folgenden Stationen zuerst bemerkt: 5^h Königsberg, 5^h 55' Stettin, 6^h 45' Coblenz und Köln, 6^h 50' Berlin, 7^h Kowno und Riga. Gegen 9^h waren die Störungen am stärksten und nahmen bis 9^h 45' ab, wo mit den meisten Stationen wieder correspondirt werden konnte. Um 9^h 24' war von Stettin, um 10^h von Köln aus auf allen Leitungen Verständigung möglich. In Königsberg hingegen dauerte die Störung fort und in Berlin nahm sie bis 1^h so zu, daß auf den westlichen jede Mittheilung eingestellt wurde. Anzeigen von Störung trafen im Laufe des Tages ein von Hamburg, Breslau, Brüssel, Paris, Amsterdam; von letzterem Orte die Meldung, daß auch die submarine Leitung nach England von der Störung betroffen worden.

Beobachtungen auf Würtemberger Telegraphenlinien.

(Aus d. Staats-Anzeiger für Württemberg vom 1. Sept. 1859; vom Redacteur Hrn. Prof. Seyffer mitgetheilt ¹⁾).

In der Nacht vom 28. bis 29. Aug. wurde von 11 Uhr 15 Minuten an bis gegen 12 Uhr Vormittags an allen von Stuttgart ausgehenden Telegraphenlinien ein zeitweises Anziehen der Anker sämtlicher Apparate auf 20 bis 40 Minuten Dauer bemerkt, das gewöhnlich bei der Heilbronner Linie begann, nach etwa 5' an die Ulmer Lokallinie und gleich darauf an die directe Ulmer oder Carlsruher Linie und zuletzt an die Tübinger Linie kam. Dieses Anziehen wiederholte sich alle 5 bis 10' und gegen Morgen alle 2 bis 3'. Von 5 Uhr an erhielt man von verschiedenen Zwischenstationen die Antwort auf Glockenzeichen, jedoch keine verständliche auf Anfragen, da die Anziehung noch fort dauerte. Während dieser Zeit wurden merkwürdige Abweichungen des Galvanometers bemerkt; die Nadeln wechselten in einer Minute 5 bis 6 Mal ihre Stellung bis 40° westlich. Während auf der Ulmer Linie östliche Abweichung war, zeigte sich auf der Bruchsaler Linie westliche Abweichung. Die Ursache dieser Erscheinung findet sich in einem sehr weit ausgedehnten starken Nordlicht, das in dieser Nacht von 9 Uhr an bis gegen Morgen allenthalben bemerkt wurde.

Schließlich noch die Bemerkung, daß das erwähnte Nordlicht nicht allein in Deutschland und Frankreich beobachtet wurde, sondern auch in Italien, wo bekanntlich dieses Phänomen nur selten sichtbar wird. Hr. Secchi sah es zu Rom am 29. Aug. 2^h nach Mitternacht und schildert es als sehr prachtvoll, indem der Himmel mit einem roten Schleier überzogen war, den sehr helle Lichtsäulen durch-

1) Aus derselben Quelle wurde uns schon 1857 ein ähnlicher Fall von elektromagnetischen Einfluß des Nordlichts mitgetheilt, siehe diese Ann. Bd. 102, S. 643. Früher noch, und vielleicht zuerst, nämlich am 17. Oct. 1848 ist dieser Einfluß von Hrn. Highton, Telegraphen-Ingenieur der London and North-Western Railway wahrgenommen worden (Compt. rend. T. XXVIII, p. 46), auch hat man ihn 1853 in England am Baino'schen Schreibe-Telegraphen beobachtet (Cosmos, T. III, p. 119.)

an. Auch nahm er eine starke Störung an den magnetischen Instrumenten gewahr. Die Declination variirte, die Inclination um $42'$ und die Intensität so stark, die Instrumente zu ihren Scalen herausstraten, wornach Schwankung bei der horizontalen Kraft nicht geringer als 0,135 und bei der verticalen nicht geringer als 0,0075 konnte. Die magnetische Störung hielt auch am folgenden Morgen in merkwürdiger Stärke an. (*Compt. rend.* p. 347).

Auf denselben Tagen sind übrigens an verschiedenen Orten auch heftige Gewitter und Stürme beobachtet worden. (Fournet, a. a. O. p. 397).

*Notiz über elektrische Diaphragma-Apparate;
von G. Quincke.*

Im 7. Bande dieser Annalen S. 40 habe ich ein Ver-
fahren beschrieben, um an einem Multiplicator von wenigen
Ungen die elektrischen Ströme sichtbar zu machen, wel-
che entstehen, wenn Wasser durch poröse Körper strömt,
wobei dort ein Cylinder aus gebranntem Thon als po-
rer Körper angewandt. Ich habe jedoch jetzt gefunden,
dass wenn man Schwefelblumen als poröses Diaphragma
anwendet; die elektromotorische Kraft unter sonst gleichen
Bedingungen eine ungleich grössere ist, und dass sich diese
Kraft deshalb besser als gebrannter Thon zur Construc-
tion eines Diaphragma-Apparates eignet, so dass es gar
keine Schwierigkeiten mehr hat schon bei geringen Druck-
differenzen die elektrischen Ströme nachzuweisen. Indem ich
bei der Veröffentlichung der specielleren Messungen vor-
gehe, bemerke ich nur noch, dass ich bei diesen elektri-
schen Strömen auch freie Elektricität und chemische Zer-
setzungen habe mit Sicherheit nachweisen können.
Berlin, den 2. September 1849.

XIII. *Einige Methoden, die akustischen Schwebungen oder Stöße für das Auge sichtbar zu machen*
von Dr. F. Melde in Marburg.

Vor einiger Zeit erhielt ich durch Hrn. Prof. Marbach in Breslau die zufällige Mittheilung, daß man mittelst zweier Zungenpfeifen, welche recht tiefe Töne geben, und durchschlagende Zungen besitzen, im Stande sey, die akustischen Schwebungen oder Stöße für das Auge sichtbar zu machen. Bringt man nämlich, nach der Angabe des Hrn. Prof. Marbach, zwei solche Pfeifen, die etwa 1 Elle weit von einander entfernt sind, gleichzeitig zum Tönen, so sieht man sehr deutlich, wie die Zungen neben den gewöhnlichen Schwingungen, welche sichtbar sind, wenn jede Pfeife einzeln angeblasen wird, noch sehr gewaltige Bewegungen machen im Takte der Stöße ¹⁾.

Da mir im Augenblicke zwei passende Pfeifen der Art nicht zu Gebote standen, so versuchte ich einen anderen Weg einzuschlagen, indem ich zur Hervorbringung der Stöße zwei *Labialpfeifen* benutzte. Zu dem Ende richtete ich zwei ursprünglich offene und ungefähr gleichen Tongebende Labialpfeifen so ein, daß mittelst verschiebbarer Stempel die Höhe des Tons in beiden modificirt werden konnte, wenigstens innerhalb der Gränzen einer Octave. Somit hatte ich ein Mittel, um Stöße in jeder Tonalität zwischen diesen Gränzen hervorzubringen.

Als zweites Hilfsmittel verfertigte ich mir zwei Papprohren von der Länge der erwähnten Pfeifen, und von denen die eine mit einiger Reibung über der anderen hin und her geschoben werden konnte, so daß man, beim vollständigen Ausziehen, eine Röhre von doppelter Länge erhielt.

1) Derselbe Versuch wurde mir und anderen Physikern vor länger als einem Jahr vom hiesigen Orgelbauer Lange gezeigt. Es hatten dabei die Zungenpfeifen eine elastische Wand. P.

eine allein besaß. Der Durchmesser der Röhren betrug
etwa $1\frac{1}{2}$ Zoll.

Weiterhin wurde eine dieser Pappröhren am einen Ende
einer feinen und wohl angespannten Membran vom so-
genannten Seidenpapier überzogen, die man mittelst Gummi-
ring noch etwas steifer machen kann. Die nun so vor-
gerichtete Röhre hält man etwa 1 bis $1\frac{1}{2}$ Fuß von den Or-
ge Pfeifen entfernt fest und streut auf die Membran oben
Sand.

Wird dies geschehen, so bringt man eine der Pfeifen zum
Tönen und modificirt die Höhe des Tons so lange, bis der
Sand anfängt, sich heftig zu bewegen. Nimmt man nun die
andere Pfeife so, daß sie mit der ersten Stöße macht, so
kann man, wie beim gleichzeitigen Anblasen beider Pfeifen der
Sand sich im Takte dieser Stöße bewegt, und man erkennt
leicht, wie diese letzteren Bewegungen verschieden sind
von denen, welche entstehen, wenn eine Pfeife allein tönt.
Bei dieser Art den Versuch anzustellen hat man bloß
eine Pappröhre nöthig und muß den Ton der Pfeifen so
modificiren, bis der Sand die größt möglichen Schwin-
gungen macht. Stekt man aber beide Pappröhren in ein-
ander, so kann man umgekehrt, wenn die Pfeifen in einer
bestimmten Tonlage schon Stöße machen, die eine Pappröhre
weit ausziehen bis der Sand die gewünschten Bewegun-
gen macht.

Man kann jedoch einen dem Versuche mit Zungenpfeifen mehr
ähnlichen anzustellen, kann man auf sehr einfache Art fol-
gendermaßen verfahren.

Man klebe nämlich an die obere Lippe einer der oben
genannten Labialpfeifen einen etwa 1 Zoll breiten Streifen
Seidenpapier, dessen unteres Ende über die Mundöffnung
hinausragt und etwas nach vorn gebogen ist. Dieser
Papierstreifen, den man unten auch wohl noch in eine Spitze
ausweiden kann, geräth nun, sobald die Pfeife angeblasen
wird, in deutlich sichtbare Schwingungen. Läßt man nun
mit der ersten Pfeife die zweite gleichzeitig mittönen,
so machen beide Pfeifen Stöße, so erkennt das Auge sehr

deutlich an dem Papierstreifen die taktmäßigen Bewegungen, welche die Stöße hervorrufen, im Gegensatz zu denen, welche entstehen, wenn die erste Pfeife allein tönte.

XIV. *Zur Theorie der Sinusbussole;* *von Dr. W. Matzka,*

Prof. der Mathematik an d. Univ. zu Prag.

„Man denke sich an einer *Sinusbussole*, noch allgemeiner als an *Gaugain's Tangentenbussole*, eine Vorrichtung dergestalt angebracht, daß man den mitten inne zwischen ihren beiden Polen liegenden Drehpunkt der um eine lothrechte Axe, *wagrecht* schwebend, sich drehenden Magnetnadel *immer* in eine, gegen den metallenen Stromreif *unverrückbare*, Stelle bringen könne. Ferner mache man die geschlossene Linie dieses Stromringes *eben*, stelle ihre Ebene *lothrecht* auf, richte sie um eine *lothrechte* Axe drehbar ein, und drehe bei den Beobachtungen selbst diese Strom-Ebene so weit, bis die Magnetnadel mit derselben jedesmal entweder gleichlaufend oder einen gewissen von vornherein festgestellten Winkel, z. B. 10, 20, 30, 45, 60 Grad bilde; lese endlich den Ablenkungswinkel der Nadel vom magnetischen Meridian an dem unter ihr liegenden Bussolenkreise ab. Dann ist die gesuchte Stärke des galvanischen Stromes *jedenfalls zum Sinus dieses Ablenkungswinkels genau proportionirt*, es mag 1) der Stromring *was immer* für eine (ebene) geschlossene Linie bilden, 2) der Drehpunkt der Nadel *was immer*, jedoch mit der Ebene und Linie des Stromes dermaßen *unverrückbar* verbunden, angebracht seyn, daß er um die scheinbare Drehungsaxe der Strom-Ebene einen *wagrechten* Kreis durchlaufen und 3) die Nadel am Schlusse ihrer Ablenkung *was immer* für einen bestimmten Winkel

mit der Strom-Ebene oder mit dem zu ihr gleichlaufenden Durchmesser des graduirten Bussolenkreises *machen.*“

Eine vollständige Entwicklung dieser Sätze gedenke ich nächstens in Grunert's Archiv zu geben.

XV. *Ueber die Constitution des Triphylin von Bodenmais; von G. C. Wittstein.*

In dieser Zeitschrift, Bd. 107, S. 436, wies F. Oesten vor Kurzem nach, daß der Triphylin von Bodenmais weder nach der Formel $4\text{RO} + \text{PO}_3$ (Baer), noch $(3\text{RO} + \text{PO}_3) + (4\text{RO} + \text{PO}_3)$ (Rammelsberg), sondern, wie schon Fuchs gefunden, nach $3\text{RO} + \text{PO}_3$ zusammengesetzt ist.

Es ist dem Verf. aber entgangen, daß ich ganz denselben Nachweis schon vor 8 Jahren geliefert habe. Wenn ihm auch meine Vierteljahrsschrift für praktische Pharmacie, wo Bd. I, S. 506 die betreffende Originalabhandlung nachzulesen, fern liegen sollte, so hätte doch beim Nachschlagen der Literatur wenigstens der Liebig-Kopp'sche Jahresbericht für Chemie etc. nicht übersehen werden dürfen, welcher in dem Referate für 1852, S. 889 einen kurzen Auszug meiner Arbeit aufgenommen hat.

Zugleich machte ich damals darauf aufmerksam, daß der Triphylin einen kleinen Antheil des Eisens als *Oxyd* enthält, wovon meine Vorgänger nichts erwähnt hatten, und der auch von Oesten übersehen worden ist.

1. *Nachträgliches über die Feuérkugel
vom 4. August 1858.*

den über dieses Meteor gemachten Beobachtungen, die in den Ann. Bd. 104, S. 655 zusammengestellt sind, habe ich (in verstümmelter Form von der Vossischen Zeitung entnommen) von mir her. Ich würde nicht darauf eingehen, wenn nicht alle Nachrichten eine nachfolgende akustische Erscheinung entweder nicht erwähnten oder zu in Abrede stellten. So natürlich ein nachfolgendes akustisches Phänomen einer explosiven Lichterscheinung an und für sich ist, so natürlich erwartete ich auch und herleitete die gleichzeitigen Zeugen darauf vor dem Stille. Etwa 3 Minuten nach der Explosion vermag ich die Zeit nicht anzugeben, weil ich (nicht sehen konnte), nachdem wir es fast schon

I. *Einige Beiträge zur Kenntniss des Strychnins und des Brucins; von Dr. C. Stahl Schmidt.*

In den *Annal. der Chem. u. Pharm.* Bd. LXX, S. 16 haben Kekulé und v. Planta eine Untersuchung über Coniin und Nicotin veröffentlicht, durch welche dargethan ist, daß das Coniin als ein Ammoniak angesehen werden kann, in welchem zwei Atome Wasserstoff durch die Atomen-
gruppe $C_{12}H_{14}$ vertreten sind, das andere Atom Wasserstoff sich hingegen noch im ursprünglichen Zustande befindet und durch ein anderes Radical vertreten werden kann. Sie ersetzten dasselbe durch Aethyl und Methyl und stellten ebenso die dem Ammonium entsprechende Verbindung, das Aethyl-Methyl-Coniubhydrat dar. Nach den beiden genannten Chemikern kann ebenso in dem Nicotin ein Atom H durch Aethyl vertreten werden. Gleichzeitig habe ich gezeigt (*Ann. der Chem. u. Pharm.* XC, 218) daß dieses Atom Wasserstoff auch durch Aethyl und Amyl substituirt werden kann. Beide Untersuchungen haben das Resultat geliefert, daß dem Nicotin die Formel $C_{10}H_7N$ zukommt und nicht, wie dieses früher angenommen wurde, die Formel $C_{20}H_{14}N_2$.

Schon viel früher wurde gezeigt, daß auch in einigen nicht flüchtigen Pflanzenbasen Wasserstoff durch ein Radical ersetzt werden kann. Versuche, welche ich in dieser Richtung mit Cinchonin und Chinidin angestellt habe, haben dargethan, daß sich auch in diesen Basen ein vertretbares Wasserstoffatom befindet, wodurch Basen erzeugt werden, die dem Ammoniumoxydhydrat entsprechen. Ich

ner nachgewiesen, daß sich bei dem Zusatz von Jodmethyl und Chinin beide vereinigen, das jodwasserstoffsaurе Salz einer Substanz ergibt, welches sich leicht in kochendem Wasser und beim Erkalten krystallisirt erhalten wird. Streckер's Untersuchung (*Compt. rend. de l'Acad. des sciences*, 59) verhält sich das Chinin zu Jodmethyl gerade so, wie das Chinidin und Cinchonin zu den Jodverbindungen. Es vereinigt sich mit allen Salzen der jodwasserstoffsauren Basen, und entspricht den im freien Zustande dem Typus des Oxidhydrats angehörigen. In allen drei Basen nach Streckер's, so wie auch nach meinen Versuchen, nur ein Atom Wasserstoff, welches durch ein Atom Jod vertreten werden kann.

selbst überdestillirende Jodmethyl condensirt wird und aufgefangen werden kann.

Nach Verlauf einiger Stunden, während welcher Zeit der untere Theil des Kolbens im Wasserbade etwas erwärmt werden darf, wodurch dann der letzte Rest des Strychnins mit dem Jodmethyl eine Verbindung eingeht, wird im Wasserbade das überschüssige Jodmethyl abdestillirt und die zurückbleibende Masse in kochendem Wasser gelöst. Beim Erkalten scheidet sich dann das Salz in feinen perlmutterglänzenden Blättchen und im vollständig reinen Zustande aus, so daß es nicht nöthig ist, dasselbe, behufs der Reinigung, nochmals umkrystallisiren zu müssen.

War das Strychnin nicht fein gepulvert, oder hatte man nicht genugsam dafür gesorgt, daß dasselbe innig mit dem Jodmethyl gemengt war, so findet man, daß immer ein Theil desselben der Verbindung entgangen ist, und zwar bleibt dann beim Auflösen des jodwasserstoffsäuren Methyl-Strychnins ein weißer pulverförmiger Rückstand, welcher unverbundenes Strychnin ist. In diesem Falle ist es gut, das Ganze nochmals zu pulvern und mit Jodmethyl zu befeuchten, ehe man die ganze Masse im Wasser auflöst, oder aber, man kann auch den Rückstand für sich pulvern und alsdann mit Jodmethyl zusammenbringen.

Das erhaltene Salz wird durch Filtration von der Mutterlauge getrennt, zwischen Fließpapier gepreßt und alsdann getrocknet. Es löst sich sehr leicht in kochendem Wasser auf, ist hingegen schwerlöslich in kaltem Wasser und in Alkohol. Ein Theil Salz bedarf bei gewöhnlicher Temperatur 212 Theile Wasser zur Lösung. Im krystallisirten Zustande ist es wasserfrei. Mit löslichen Silbersalzen zusammengebracht, wird es zerlegt, unter Bildung von Jodsilber und einem entsprechenden Methylstrychninsalze. Beim Erhitzen des jodwasserstoffsäuren Methyl-Strychnins schwärzt es sich, schmilzt und wird zerlegt, unter Entwicklung von weißen Dämpfen. Es verbrennt hierauf mit leuchtender Flamme unter Zurücklassung einer porösen Kohle.

Das zur Analyse verwendete Salz wurde bei 100° C. getrocknet.

0,432 Grm. Salz gaben 0,2128 Grm. Jodsilber = 0,1151 Grm. Jod.

0,275 Grm. Salz gaben 0,1355 Grm. Jodsilber = 0,0732 Grm. Jod.

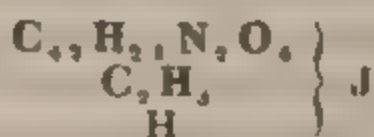
0,283 Grm. Salz gaben bei der Verbrennung 0,571 Grm. Kohlensäure und 0,148 Grm. Wasser:

	berechnet:	gefunden	
C ₄₄	55,45	55,1	
H ₂₃	5,25	5,81	
N ₂	—	—	
O ₄	—	—	
J	26,69	26,60	26,64

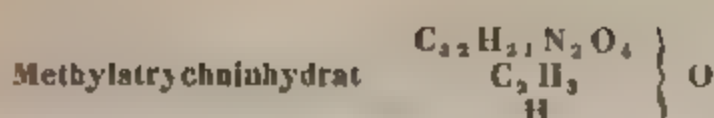
Dem jodwasserstoffsäuren Methyl-Strychnin gebührt hiernach die Formel C₄₄H₂₃N₂O₄J, woraus hervorgeht, daß durch die Einwirkung des Jodmethyls auf Strychnin bei gewöhnlicher Temperatur nur ein Atom Wasserstoff durch Methyl vertrieben wird.

Um die sich von selbst stellende Frage, ob nicht noch ein zweites Atom Wasserstoff im Strychnin durch ein organisches Radical vertretbar sey, zu beantworten, wurde eine neue Menge Strychnin mit einem Ueberschuß von Jodmethyl in ein Glasrohr eingeschmolzen und einen halben Tag lang im Wasserbade erhitzt. Alsdann wurde das in der Röhre befindliche Salz durch Krystallisation gereinigt, bei 100° getrocknet und hierauf der Jodgehalt desselben bestimmt. 0,2745 Grm. Salz gaben 0,1365 Grm. Jodsilber = 0,0738 Grm. J = 26,88 Proc.

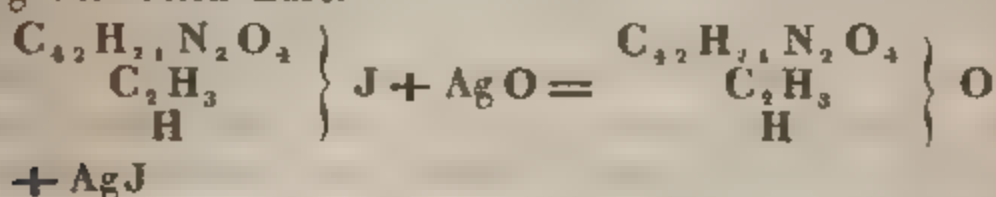
Hierdurch ist erwiesen, daß sich in dem Strychnin nur ein Atom Wasserstoff im vertretbaren Zustande befindet und daß demnach die Formel des jodwasserstoffsäuren Methyl-Strychnin



geschrieben werden muß.



Das Material zur Darstellung der freien Base ist das jodwasserstoffsäure Salz derselben. Man erhält die Base im Hydratzustande aus diesem Salze, wenn man dasselbe mit frischgefälltem Silberoxyd zusammenbringt. Da das jodwasserstoffsäure Methylstrychnin in kaltem Wasser schwer löslich ist und die Einwirkung des Silberoxydes auf eine heisse concentrirte Lösung des Salzes Verlust verursacht, so verfährt man am vortheilhaftesten auf die Weise, daß man das jodwasserstoffsäure Salz mit der drei- und vierfachen Menge Wasser anrührt und alsdann das Silberoxyd zusetzt. Es bildet sich dann sofort Jodsilber und eine Lösung der freien Base.



Im Anfange, wenn alles Jod des Salzes durch Silberoxyd gefällt ist und das Jodsilber sich mit allen seinen Eigenschaften abgesetzt hat, ist die Flüssigkeit vollkommen klar und farblos. Nach einiger Zeit aber färbt sie sich schwach violett, nimmt bald darauf die Farbe des übermangansauren Kalis an, die alsdann sehr rasch, besonders beim Erwärmen der Lösung in ein dunkles Weinroth übergeht. Beim Abdampfen der Lösung färbt sie sich dunkelolivengrün unter Abscheidung eines schwarzen harzartigen Körpers. Nach längerem Stehen an der Luft, während welcher Zeit die Lösung so viel Wasser verloren hatte, daß sie syrupartig geworden war, hatte sich eine dünne Krystallkruste auf dem Boden des Gefäßes abgesetzt, welches ein Beweis war, daß die neue Base überhaupt krystallisationsfähig sey. Trotzdem ich aber eine große Menge jodwasserstoffsäures Methyl-Strychnin zersetzt hatte und die Mutterlauge noch längere Zeit, theils an der Luft, theils über concentrirter Schwefelsäure stehen ließ, schied sich

crystallinisches mehr aus; im Gegentheil, die Masse wurde zu einem dunklen amorphen harzähnlichen Körper getrocknet. Durch diese Operation hatte ich so wenig reine Base gewonnen, daß es nicht möglich war, die Base zu reinigen. Fein gerieben mit Wasser abgewaschen und bei 140° C. getrocknet, blieb noch übrig, als ich zu einer Analyse bedurfte. Aeltere Resultate der Analyse waren zu wenig befriedigend, um mit der vorausgesetzten Formel gar nicht zu stimmen.

Wegen Grund des Mißlingens dieses Versuches glaubte ich, dem zugesetzten Ueberschuß von Silberoxyd suchte, welches dann, nachdem die Base in Freiheit war, auf solche oxydirend einwirken konnte. Ein Versuch, bei welchem ich eine nicht hinreichende Menge Silberoxyd zusetzte, überzeugte mich aber, daß die Voraussetzung falsch war. Selbst die kleinste Menge Silberoxyd wirkte theilweise oxydirend auf die Base ein.

hältnisse stand zu der verbrauchten Menge des Salzes. Zwar enthielt die Mutterlange noch eine beträchtliche Menge freier Base, wie sich später ergab, wenn sie mit einer Säure neutralisirt wurde, allein diese wurde durch den färbenden Körper und durch eine variirende Menge gleichzeitig gebildetem kohlensaurem Methyl-Strychnin, entstanden durch eine äquivalente Menge kohlensaurem Silberoxyd, am Krystallisiren gehindert. (Das Kali, welches zum Fällen des Silberoxydes gebraucht wurde enthielt eine geringe Menge kohlensaures Kali). Zur Darstellung größerer Mengen Methyl-Strychninhydrat schien daher dieser Weg ungeeignet, weshalb ich mich veranlaßt sah ein anderes, weniger kostspieliges Verfahren einzuschlagen. Nach einigen vergeblichen Versuchen überzeugte ich mich, daß das schwefelsaure Salz der Base sich am Besten zur Darstellung der freien Base eignete und auch leicht ohne jegliche Schwierigkeit in größeren Mengen und von vollkommener Reinheit dargestellt werden konnte.

Zu dem Ende brachte ich jodwasserstoffsäures Methyl-Strychnin mit einer äquivalenten Menge schwefelsauren Silberoxyds zusammen und fügte dann soviel Wasser hinzu, daß sich das schwefelsaure Methyl-Strychnin auflösen konnte. Die Mischung ließ ich unter öfterem Umrühren mehrere Stunden lang stehen; nach dieser Zeit war alles schwefelsaure Silberoxyd zersetzt, das Jodsilber hatte sich vollständig abgeschieden und die Lösung enthielt schwefelsaures Methyl-Strychnin. Diese Lösung wurde nun durch Barytwasser zersetzt und alsdann, ohne den schwefelsauren Baryt vorher abzufiltriren, im Wasserbade zur Trockne verdampft. Der Rückstand aus freier Base, schwefelsaurem und geringen Mengen von kohlensaurem Baryt bestehend, wurde mit kochendem Wasser ausgezogen, filtrirt und die dadurch erhaltene Lösung von Methyl-Strychnin zur Krystallisation hingestellt.

Auch bei diesem Verfahren färbte sich die Lösung während des Abdampfens schwach violett und nachher olivengrün, allein sie blieb stets dünnflüssig und setzte beim Er-

von ausgebildete stark glänzende $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Zoll l
an. Dieselben sind stets schwach gelb ge
den selbst durch mehrmaliges Umkrystallisiren
los erhalten werden.

er Luft bleiben die Krystalle unverändert, eb
Exsiccator über Schwefelsäure. Bei 100° C.
zu verwittern, ein Beweis, daß sie Krystallwa
verlieren jedoch dasselbe erst zwischen 130
vollständig.

Krystalle wurden bei 130 bis 140° C. getroc
un der Analyse unterworfen:

0,65 Grm. Substanz gaben bei der Verbren
ockalk 0,0285 Grm. Stickstoff.

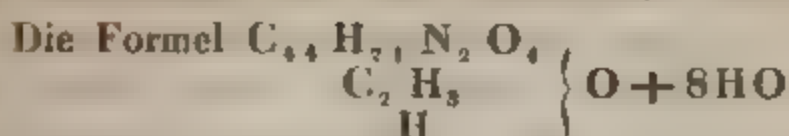
0,822 Grm. Substanz gaben 0,2147 Grm. Stickst

0,567 Grm. Substanz gaben 0,1068 Grm. Wasser
m, Kohlensäure.

0,917 Grm. gaben 0,128 Grm. Wasser und 0,1
densäure.

0,52 C. gaben 0,1402 Grm. Wasser und 0,

a	b	c
16,36	17,16	16,72



erlangt 16,78 Proc. Wasser.

Nachdem ich mich überzeugt hatte, daß die krystallisirte Base nur langsam und schwierig das Wasser verliert und die letzten Spuren erst bei einer Temperatur, bei der sie sich gelb färbt, so hielt ich es für nöthig eine Analyse der krystallisirten Base vorzunehmen.

0,2382 Grm. krystallisirte Base gaben bei der Verbrennung 0,538 Grm. Kohlensäure und 0,171 Grm. Wasser.

C_{44}	61,17	61,5	} berechnet.
H_{71}	7,97	7,7	
N_2			
O_{13}			

Das Methyl Strychninhydrat ist leicht löslich in Wasser und Alkohol, hingegen sehr wenig löslich in Aether. Die Lösung fällt aus Kupfer, Thonerde, Eisenoxyd, Nickel, Kobalt und vielen anderen Salzen die betreffenden Oxyde, Thonerdehydrat wird aber nicht von ihr gelöst. Beim Erhitzen entwickelt sie zuerst weisse Dämpfe, dann schmilzt sie, färbt sich dunkel und verbrennt mit russender Flamme unter Rücklassung von Kohle.

Bringt man Methyl-Strychninhydrat mit Bleisuperoxyd und Schwefelsäure, oder mit saurem chromsaurem Kali und Schwefelsäure zusammen, so färbt es sich nicht wie das Strychnin violett, sondern es entsteht eine braune Masse, welche in Wasser mit schön rother Farbe auflöst. Die Färbung verschwindet nach Verlauf von 24 Stunden, sobald man erwärmt. Am Besten stellt man den Versuch auf folgende Weise an, daß man zu einer Lösung des Methyl-Strychnins einige Tropfen doppelt chromsaurer Kalilösung und alsdann einen Tropfen verdünnte Schwefelsäure zusetzt. Sogleich entsteht alsdann ein braunrother Niederschlag, welcher bei zu grosser Verdünnung der Reagentien die blut-

lung der Lösung. Letztere geht bei Zusatz von Wasser in ein schönes Violett über ähnlich demjenigen übermangansaurem Kali.

Man legt auf ein Uhrglas einen Krystall von Methyl- und ebenso einen solchen von doppeltchromsaurem Kalium, setzt alsdann einen Tropfen verdünnte Schwefelsäure auf, so entsteht der braune Körper. Fügt man jetzt Wasser hinzu, so schwimmen dünne Häutchen der braunen Substanz auf dem Wasser umher. Dieselben sind im directen Lichte betrachtet braunroth, im reflectirten Lichte sind sie grün und prachtvoll glänzend, ganz so wie die Flügel der Goldkäferflügel.

Das concentrirte Schwefelsäure zusammengebracht, verflüchtigt sich das Methyl-Strychnin nicht; beim Erhitzen entgelte und später eine dunkle Lösung. Leitet man eine Lösung der Base, so bleibt sie klar ohne Färbung.

Man nimmt ein Kali und concentrirter Schwefelsäure

schaft die es besitzt, durch welche es sich hauptsächlich vom Strychnin unterscheidet und die im höchsten Grade überrascht, ist die, daß es nicht giftig ist. Versuche, die ich darüber anstellte, lehrten mich, daß es in großen Dosen, kleinen und sonst gegen giftige Alkaloide empfindlichen Thieren eingegeben werden kann, ohne daß dieselben im Mindesten ein Unwohlseyn verrathen. Ich gab einem erwachsenen Kaninchen zuerst einen halben Gran Methyl-Strychnin in wenig Wasser gelöst ein und gleich darauf nach Verlauf von 10 Minuten, während welcher Zeit es munter Gras fraß und kein Unwohlseyn verrieth noch $1\frac{1}{2}$ Gran. Aber auch diese Dosis war von keiner Wirkung, man merkte nicht im Mindesten, daß das Thier auf irgend eine Weise unangenehm berührt worden sey. Als ich es frei umher laufen ließ, hüpfte es munter zu seinem Futter und fraß begierig weiter. Nach Verlauf von zwei Stunden flößte ich ihm wieder 4 Gran Methyl-Strychnin in Form einer concentrirten Lösung ein, ohne daß im Geringsten eine nachtheilige Wirkung auf das Thier sich kund gegeben hätte. Ich wartete jetzt 12 Stunden und bemerkte auch in dieser Zeit nicht, daß sich bei dem Thiere ein Unwohlseyn einstellte, vielmehr hatte es sein Futter in dieser Zeit vollständig aufgefressen. Ich brachte ihm jetzt 5 Gran Methyl-Strychnin auf einmal bei, aber weder im Anfange noch im Verlaufe des Tages wurde es krank, es genoß das ihm dargereichte Futter mit dem größten Appetit und war munter wie zuvor. Das Thier hatte somit im Laufe von 24 Stunden 11 Gran Methyl-Strychnin eingegeben bekommen, ohne im Mindesten davon afficirt worden zu seyn. Nachdem ich das Thier noch einen Tag lang beobachtet hatte, in dieser Zeit aber nichts Auffälliges bemerken konnte, machte ich einen Gegenversuch mit reinem Strychnin. Ich brachte dem Thier $\frac{1}{10}$ Gran in Form eines feinen Pulvers auf die Zunge und ließ es dann im Zimmer frei umherlaufen. Nach ungefähr 5 Minuten stellten sich Krämpfe ein und im Moment darauf der Tod.

Die angestellten Versuche beweisen also, daß durch Sub-

stitution von einem Atom Wasserstoff in dem Strychnin ein Körper entsteht, der zwar der chemischen Constitution nach identisch mit dem Strychnin ist, der aber von diesem in seinen Haupteigenschaften wesentlich abweicht. Er ist nicht bitter, leicht in Wasser löslich und trotz dieser Eigenschaft, was am meisten auffällig, nicht giftig. Dabei ist der neu entstandene Körper eine Base, welche sich mit Säuren zu gut krystallisirbaren Salzen vereinigt.

Das Methyl ist also hiernach ein Radical, welches unter gewissen Umständen die Eigenschaften eines Körpers vollständig umzuändern vermag. Ein Analogon zu diesem eigenthümlichen Verhalten kennen wir bereits an dem Acetonitril oder Cyanmethyl, welches nach Dumas, Malaguti und anderen nicht giftig ist, trotzdem es doch betrachtet werden muß als Cyanwasserstoff, in welchem der Wasserstoff durch Methyl vertreten ist. In diesem speciellen Falle wirkt das Aethyl anders, denn in dem Cyanmethyl besitzen wir einen Körper, der nach Pelouze mit der Blausäure die giftigen Eigenschaften theilt. Es wäre somit wohl interessant zu untersuchen, ob ein Aethyl-Strychnin, welches dieses läßt sich wohl mit Bestimmtheit behaupten, sicher dargestellt werden kann, mit dem Strychnin die giftigen Eigenschaften gemein hat, oder ob es sich in dieser Beziehung so verhält wie das Methyl-Strychnin.

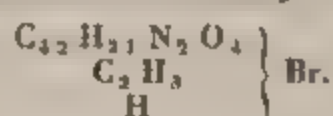
Eine andere Frage, die für die Physiologie von Interesse seyn könnte, wäre die, zu untersuchen, ob das Strychnin seine medicinischen Eigenschaften seiner gleichzeitigen giftigen Wirkung verdanke, oder ob das nicht giftige Methyl-Strychnin in dieser Richtung mit dem Strychnin Hand in Hand gehe. Im letzteren Falle konnten in Krankheitsfällen die medicinischen Gaben verstärkt und somit eine größere Wirkung erzielt werden.

Zur Darstellung der Methyl-Strychninsalze kann man entweder die Lösung der freien Base mit der entsprechenden Säure sättigen, oder aber das jodwasserstoffsäure Salz mit dem Silbersalz der betreffenden Säure zusammenbringen. Im ersteren Falle kann man die Lösung der freien Base

ganz gut verwenden, die man aus dem jodwasserstoffsäuren Methyl-Strychnin mittelst Silberoxyd erhalten hat, nur muß man in diesem Falle dieselbe gleich mit der Säure neutralisiren.

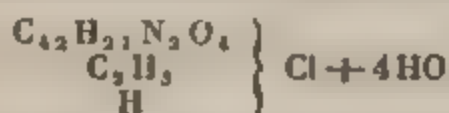
Die Salze des Methyl-Strychnins sind alle leicht löslich, viele krystallisiren schön und regelmäßig, andere sind hingegen schwer in schönen und gut ausgebildeten Krystallen zu erhalten. Im Folgenden werde ich die Salze aufführen, welche ich dargestellt und untersucht habe.

Bromwasserstoffsäures Methyl-Strychnin.



Man erhält es, indem man eine concentrirte Lösung von salzsaurem Methyl-Strychnin mit einer eben solchen Lösung von Bromkalium zusammenbringt. Es entsteht sogleich ein aus feinen Nadeln bestehender Niederschlag, welcher abfiltrirt und mit wenig Wasser gewaschen wird. Aus heißem Wasser umkrystallisirt, erhält man es völlig rein. Das Salz ist schwer löslich in kaltem Wasser, dahingegen leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. Im Uebrigen verhält es sich ganz so wie das jodwasserstoffsäure Salz und ist wie dieses wasserfrei. 0,554 Grm. Salz bei 130° getrocknet gaben 0,047 Grm. Brom = 18,5 Proc. Obige Formel fordert 18,64 Proc.

Chlorwasserstoffsäures Methyl-Strychnin



entsteht, wenn man eine Lösung der Base mit Chlorwasserstoffsäure neutralisirt, oder wenn man das schwefelsäure Salz durch Chlorbaryum zersetzt. Das Salz krystallisirt in schönen $\frac{1}{2}$ Zoll langen Prismen, welche das Licht stark brechen. Es löst sich in kaltem und besonders in heißem Wasser und ebenso in Alkohol auf. Mit saurem chromsaurem Kali und Schwefelsäure vermischt, zeigt es diesel

ctionen wie die freie Base. Ueber Schwefelsäure in Exsiccator gebracht, verwittert es und verliert stallwasser bei 100° C. vollständig.

Grm. Salz verloren im Wasserbade 0,023 Grm.

Grm. Salz bei 100° C. getrocknet, gaben 0,094 lorsilber.

Grm. Salz gaben bei der Verbrennung 0,434 Grm. ure und 0,107 Grm. Wasser.

	berechnet	gefunden
C ₄₄	65,44	68,66
H ₂₃	6,87	6,50
N ₂	—	—
O ₄	—	—
Cl	9,10	9,23

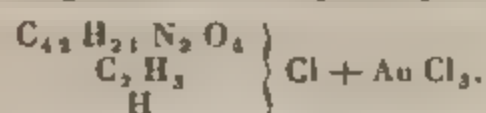
allwasser entwickelt 8,22 Proc. Die Formel und Wasser erfordert 8,56 Proc.

<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>
17,69	17,70	17,34

Procent Platin.

Die Formel verlangt 17,81 Proc. Platin.

Chlorgoldsaures Methyl-Strychnin



Es entsteht wenn eine Lösung des chlorwasserstoffsau-
ren Methyl-Strychnins mit einem geringen Ueberschuss von
Goldchlorid versetzt wird, und bildet alsdann einen hellgel-
ben Niederschlag. Derselbe ist in heissem Wasser und Al-
kohol löslich, und scheidet sich aus dieser Lösung beim
Erkalten in Form orangefarbiger Nadeln, welche sich zu
Büscheln gruppiert haben, ab.

Wird eine Lösung des Salzes längere Zeit zum Kochen
erhitzt, so zersetzt sich dasselbe unter Abscheidung von me-
tallisch glänzendem Golde, welches sich an den Wandungen
des Gefässes absetzt.

a) 0,3754 Grm. des bei 100° getrockneten Salzes hin-
terliessen beim Glühen 0,1087 Grm. Gold.

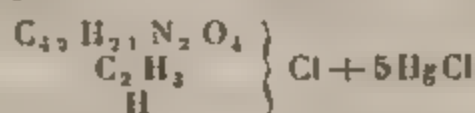
b) 0,2355 Grm. Salz gaben 0,0693 Grm. Gold.

c) 0,2005 Grm. Salz gaben 0,0575 Grm. Gold.

<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>
28,95	29,12	18,67 Proc.

Obige Formel verlangt 28,59 Proc.

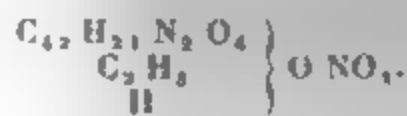
Chlorquecksilbersaures Methyl-Strychnin



wird erhalten beim Vermischen einer Lösung des salzsauren
Methyl-Strychnins mit einer Lösung von Quecksilberchlo-
rid. Es entsteht alsdann ein weisser Niederschlag, der sich
in kaltem Wasser und Alkohol sehr wenig auflöst. In
heissem Wasser ist derselbe aber ziemlich löslich; die Lö-
sung setzt beim Erkalten büschelförmig gruppierte Nadeln
des Salzes ab.

3 Grm. des bei 100° C getrockneten Salzes gaben
n. Schwefelquecksilber = 46,65 Proc. Quecksilber.
Formel verlangt 47,13 Proc.

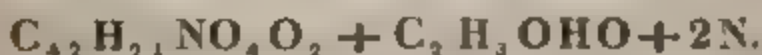
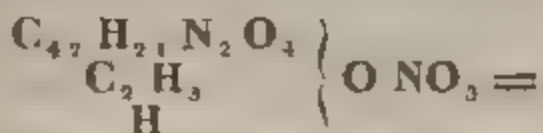
Salpetersaures Methyl-Strychnin.



eine Lösung des Methyl-Strychnins, welche nicht
t zu seyn braucht, mit verdünnter Salpetersäure
t, so scheiden sich nach kurzer Zeit feine nadel-
rystalle aus, die ineinander gefilzt sind. Werden
in Wasser gelöst und umkrystallisirt, so erhält
salz in reinen Zustande. Man kann bei der Dar-
lieses Salzes aber die freie Base vermeiden und
as jodwasserstoffsäure Salz mit salpetersaurem Sil-
zerlegen. Als Niederschlag entsteht Jodsilber und
das salpetersaure Salz, welches durch Abdampfen

Salpetrigsaures Methyl-Strychnin

bildet sich, wenn eine Lösung des jodwasserstoffsauren Salzes mit einer äquivalenten Menge salpetrigsauren Silberoxyds zersetzt wird. Beim Eindampfen des Filtrats bildet es eine strahlige Krystallmasse, welche leicht löslich in Wasser und Alkohol ist. Mit einer stärkeren Säure versetzt, wird ein der Säure entsprechendes Salz gebildet und die salpetrige Säure dabei in Freiheit gesetzt. Wird das trockene Salz in einer kleinen Retorte erhitzt, so schmilzt es zuerst, bläht sich auf, entwickelt sauer reagirende Dämpfe und hinterläßt einen braunschwarzen Körper. Derselbe ist unlöslich in Wasser, hingegen leicht löslich in Alkohol. Weder die alkoholische Lösung für sich, noch die mit Salzsäure versetzte Lösung scheidet bei langsamer Verdampfung etwas krystallinisches ab. Sie trocknet vielmehr zu einer schwarzen glänzenden Masse ein, ähnlich im äußeren Ansehen dem Asphalt. Es scheint hieraus hervorzugehen, daß die Zersetzung dieses Salzes nicht so vor sich geht, wie dieses bei dem salpetrigsauren Ammoniak der Fall ist, bei welchem sich Stickstoff und Wasser bildet. Es hätte sich sonst neben freiem Stickstoff noch Methylalkohol erzeugen müssen wie solches aus folgender Formel zu ersehen ist:



Der Atomencomplex $\text{C}_{47} \text{H}_{21} \text{NO}_4$, welcher, wie ich am Schlusse noch hervorheben werde, die Stelle von zwei Atomen Wasserstoff vertreten muß, würde sich in entsprechender Weise mit zwei Atomen Sauerstoff verbinden müssen; das Methyl würde auf gleiche Weise Methyloxyd bilden und sich im *status nascens* mit dem entstehenden Atom Wasser zu Holzgeist vereinigen.

Das Experiment widerspricht aber dieser Anschauung, und der Grund davon wird jedenfalls in der complicirten Zusammensetzung der Verbindung gesucht werden müssen.

Ehe ich mich zu den anderen Salzen wende, die ich

noch untersucht habe, will ich nochmals den braunen Körper erwähnen, der sich bei der Abscheidung des Methyl-Strychninhydrats aus dem jodwasserstoffsäuren Salz mittelst Silberoxyd bildet. Uebergießt man denselben mit concentrirter Salpetersäure und erwärmt gelinde, so tritt eine ziemlich heftige Reaction ein, es entwickelt sich Stickoxyd und Kohlensäure und nach einiger Zeit scheidet sich beim Erkalten der Flüssigkeit eine braune Masse ab, die mit Wasser übergossen gelb und brüchig wird. In Wasser ist dieselbe nach längerem Kochen löslich und scheidet sich beim Erkalten der Lösung als gelbes Pulver aus. Die von der ursprünglichen braunen Substanz abgegosseue Salpetersäure scheidet auf Zusatz von Wasser denselben Körper in Form eines Gerinnsels und von rein gelber Farbe ab. In dieser Form löst er sich sehr leicht in heißem Wasser und Alkohol, ist aber schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Er scheidet sich ebenfalls beim Erkalten als feines gelbes Pulver ab. Die Lösung des Körpers in Wasser, dem eine Spur Salzsäure zugesetzt ist, giebt mit Platinchlorid einen rein gelben Niederschlag, ein Beweis dafür, daß derselbe eine organische Base seyn muß. Das Platindoppelsalz ist schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in kaltem Wasser, heißem und kaltem Alkohol und in Aether. Aus der heißen Lösung setzt es sich als feines Pulver von rein gelber Farbe ab.

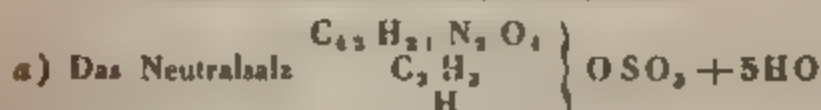
Das bei 110° getrocknete Salz enthielt 13,74 Proc. Platin. Eine organische Analyse, um den Kohlenstoff im Wasserstoff zu bestimmen, konnte ich nicht ausführen, da es mir an einer hinreichenden Menge des Salzes fehlte. Aus diesem Grunde enthalte ich mich jeder Vermuthung auf welche Weise dieser Körper zusammengesetzt seyn könnte.

Bringt man denselben mit Kahlauge oder mit Ammoniak in Berührung, so färbt er sich braun, und löst sich theilweise auf. Ebenso wird eine weingeistige oder wässerige Lösung durch Alkalien gebräunt. Neutralisirt man aber das Alkali mit einer Säure, so wird der Körper wieder mit seinen ursprünglichen Eigenschaften hergestellt, er nimmt

vor allen Dingen seine gelbe Farbe wieder an. Im trocknen Zustande erhitzt, verpufft er schwach und läßt eine leichte poröse Kohle zurück.

Aus diesen Daten scheint hervorzugehen, daß diese Verbindung identisch ist mit derjenigen, welche entsteht, wenn Strychnin mit concentrirter Salpetersäure gelinde erwärmt wird. Es bildet sich dann bekanntlich ebenfalls eine gelbbraune Masse, welche sich in Wasser und Alkohol löst und sich aus den Lösungen mit schön gelber Farbe abscheidet. Nach Gerhardt zersetzt sich diese Substanz beim Erhitzen mit Heftigkeit unter Explosion, woraus hervorzugehen scheint, daß es eine Nitro-Verbindung ist.

Schwefelsaures Methyl-Strychnin.



wird auf dieselbe Weise wie das salpetersaure Salz gewonnen, indem man entweder eine Lösung der freien Base mit verdünnter Schwefelsäure genau neutralisirt, oder aber, indem man das jodwasserstoffsäure Salz mit frisch gefälltem und gut ausgewaschenem schwefelsaurem Silberoxyd zersetzt. Das Salz ist in Wasser sehr leicht löslich und krystallisirt deshalb nicht so gut und leicht, als wie die schon beschriebenen Salze. Aus einer zum dünnen Syrup eingedampften Lösung scheidet es sich in dünnen perlmutterglänzenden Blättchen aus, welche durch nochmaliges Umkrystallisiren das Salz im reinen Zustande liefern.

Mit saurem chromsauren Kali und Schwefelsäure giebt es dieselbe Reaction wie die freie Base. An der Luft und über Schwefelsäure im Exsiccator verwittert es.

0,215 Grm. bei 100° C. getrocknetes Salz gaben bei der Verbrennung 0,521 Grm. Kohlensäure und 0,126 Grm. Wasser.

0,332 Grm. Salz lieferten 0,0958 Grm. schwefelsauren Baryt.

0,3703 Grm. krystallisirtes Salz verloren bei 100° C. 0,038 Grm. Wasser.

es ergibt sich die Zusammensetzung des bei 10
ten wasserfreien Salzes:

	gefunden	berechnet.
C_{44}	66,10	66,49
H_{25}	6,51	6,29
N_2	—	—
O_4	—	—
SO_3	9,95	10,07

ellwasser, entwickelt bei $100^\circ C$, 10,26 Proc.
ut 5 At. Wasser fordert 10,18 Proc.

b) Saures schwefelsaures Methyl-Strychnin



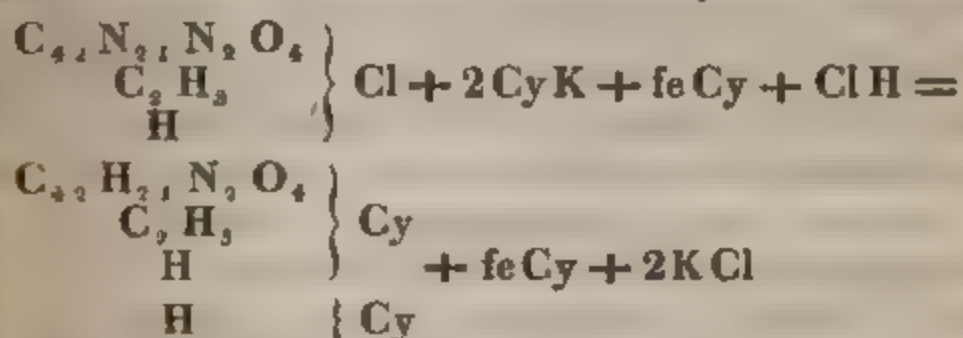
llen, wenn man zu einer Lösung der freien
einer solchen des Salzes einen Ueberschuß
saure setzt. Es krystallisirt dann aus der Lö
solche vorher braucht abgedampft zu we

hingegen in heißem Wasser. Aus der wässerigen Lösung scheidet sich das Salz in schönen federähnlichen Büscheln ab. In kaltem so wie in heißem Alkohol ist das Salz unlöslich.

Wird die wässerige Lösung einige Zeit gekocht, so färbt sie sich blaugrün, entwickelt Blausäure und scheidet blaue Flocken von Berlinerblau ab. Dieselbe Zersetzung findet statt, wenn die kalte Lösung mit wenig Salzsäure versetzt und einige Zeit sich überlassen bleibt.

Eine mit wenig Salzsäure versetzte Lösung des salzsauren Methyl-Strychnins gab mit einer Lösung des gelben Blutlaugensalzes ebenfalls einen gelben Niederschlag. Derselbe wurde rasch abfiltrirt, gewaschen und bei 110° C. getrocknet. Nach der Analyse erhielt derselbe 6,2 Proc. Eisen.

Denkt man sich die Zersetzung auf folgende Weise vor sich gegangen, so erhält man eine Formel für den Körper, dessen Eisengehalt sehr gut mit dem gefundenen übereinstimmt.



Der Eisengehalt dieser Verbindung berechnet sich zu 6,14 Proc. Sie könnte demnach angesehen werden als gewöhnliches Blutlaugensalz in welchem 1 Atom Kalium durch Methyl-Strychnin, das andere durch 1 Atom Wasserstoff vertreten sey.

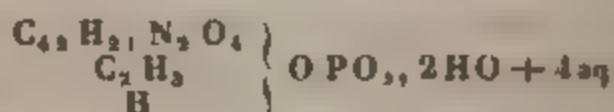
Gegen Eisenoxydsalze verhalten sich diese Verbindungen gerade so, wie das gelbe Blutlaugensalz, d. h. sie bilden mit demselben Berlinerblau.

Eine Lösung des rothen Blutlaugensalzes bringt in einer Lösung des salzsauren Methyl-Strychnins ebenfalls einen weißlichen Niederschlag hervor. Derselbe ist in heißem

Wasser löslich und krystallisirt aus der Lösung in kleinen glänzenden Prismen, in Alkohol ist das Salz unlöslich. Mit Eisenoxydulsalzen entsteht ein blauer Niederschlag von Berlinerblau. Beim Kochen einer Lösung des Salzes und besonders in dem Falle, wenn derselben eine geringe Menge Salzsäure zugesetzt ist, zersetzt sich dasselbe unter Entwicklung von Blausäure.

Aus dem ganzen Verhalten der Methyl-Strychninsalze, sowohl für sich, als auch wenn sie mit Säuren versetzt werden, geht mit Bestimmtheit hervor, daß sie mit den beiden Doppelcyanüren ganz eigenthümliche Verbindungen und Zersetzungen eingehen. Bei dem Mangel an Material war es mir aber nicht möglich diesen interessanten Gegenstand weiter zu verfolgen.

Phosphorsaures Methyl-Strychnin.



erhält man als eine krystallinische Masse, wenn man eine Lösung der freien Base mit dreibasischer Phosphorsäure neutralisirt. Die ausgezeichnete Krystallisationsfähigkeit des entsprechenden Strychninsalzes besitzt das Methyl-Strychninsalz nicht, es war mir wenigstens nicht möglich, etwas anderes zu gewinnen als eine feste Krystallmasse. Es ist leicht löslich in Alkohol und Wasser; die Lösungen röthen blaues Lackmuspapier schwach.

Bei 130° C. entwickelt es 4 Atome Krystallwasser.

0,624 Grm. Salz verloren 0,048 Grm. Wasser.

0,576 Grm. Salz gaben 0,098 Grm. Phosphorsäure.

Hieraus berechnen sich 7,66 Proc. Wasser und 17,1 Proc. Phosphorsäure. Obige Formel verlangt 7,43 Proc. Wasser und 16,1 Proc. Phosphorsäure.

Chromsaures Methyl-Strychnin (neutrales Salz)

entsteht, wenn man eine Lösung des salzsauren Salzes mit einer Lösung des neutralen chromsauren Kalis zusammen-

bringt. Es bildet einen rothbraunen Niederschlag, der sich in viel kochendem Wasser auflöst und aus der Lösung als rothbraunes Pulver ausgeschieden wird.

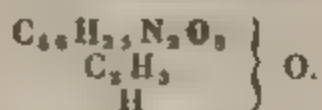
Die Salze der Oxalsäure und der Essigsäure sind sehr leicht löslich in Wasser und krystallisiren undeutlich und schwierig. Ihre Zusammensetzung habe ich nicht näher untersucht.

Verbindungen des Brucins mit dem Methyl.

Die Verbindung des Methyls mit dem Brucin hat mit der des Strychnins viel Aehnlichkeit; ihre Darstellungsweise ist ganz dieselbe. Die Darstellung der Salze dieser substituirten Base geschieht ganz in derselben Weise, wie bei dem Methyl-Strychnin, die freie Base im krystallisirten Zustande bietet aber bei ihrer Darstellung bedeutendere Schwierigkeiten dar, als dieses bei dem Methyl-Strychnin der Fall ist.

Beim Erhitzen verhalten sich die Methyl-Brucinsalze ganz so wie die entsprechenden Methylstrychninsalze. Sie zerlegen sich alle, schwärzen sich unter Aufblähen und lassen Kohle zurück, während ein hellleuchtendes Gas verbrennt.

Methyl-Brucin-Hydrat



Bringt man zu jodwasserstoffsauerm Methyl-Brucin frisch gefälltes Silberoxyd, oder zerlegt man eine Lösung des schwefelsauren Salzes mit Barythydrat, so erhält man neben Jodsilber oder schwefelsauerm Silberoxyd eine Lösung der freien Base. In beiden Fällen ist dieselbe im Anfange farblos, färbt sich aber schon nach ganz kurzer Zeit violett und namentlich beim Erhitzen und Abdampfen im Wasserbade dunkelroth. Weder beim längeren Stehen an der Luft noch über Schwefelsäure im Exsiccator krystallisirte die Base aus der Lösung heraus, vielmehr blieb zuletzt eine

dicke syrupartige ganz braun gefärbte Masse zurück. Wurde solche wieder in wenig Wasser gelöst und von Neuem Barytwasser zugesetzt, so entstand ein Niederschlag von kohlensaurem Baryt. Die von demselben abfiltrirte Flüssigkeit, welche ganz kohlensäurefrei war, wurde einige Zeit zum Kochen erhitzt, und nun zeigte sich, daß durch Barytwasser wieder ein starker Niederschlag von kohlensaurem Baryt erfolgte. Dasselbe trat auch ein, wenn die Lösung, längere Zeit über Schwefelsäure stehend, sich selbst überlassen blieb. Der Niederschlag war in der kurzen Zeit zu bedeutend, als daß man annehmen durfte, die Base ziehe dieselbe aus der Luft an, mit derselben ein kohlensaures Salz bildend. Die Ursache liegt vielmehr darin, daß sich die freie Base beim Erhitzen oder bei längerem Stehen selbst umwandelt, zersetzt, und aus ihren eigenen Elementen Kohlensäure bildet, die dann mit den übrigen Elementen, welche sich zu einer neuen Base organisirt haben, zu einem kohlensauren Salz zusammentritt. Setzt man deshalb auch zu der braunen Lösung eine Säure, so findet starkes Aufbrausen statt, man erhält aber dann nicht mehr ein Methyl-Brucinsalz, sondern ebenfalls einen braunen dicken Syrup, der nichts krystallinisches absetzt. Der Beweis, daß sich die aus ihren Salzen abgeschiedene Base nicht momentan zersetzt, liegt darin, daß beim Neutralisiren der ganz frischen Lösung mit Salzsäure und Schwefelsäure gut und schön krystallisirte Salze der Base entstehen. Die Zersetzung der Base erfolgt vielmehr nach und nach, was daran noch erkannt wird, daß die mit Salzsäure versetzte braune Lösung mit Jodkalium nach kurzer Zeit einen krystallinischen Niederschlag von jodwasserstoffsäurem Methyl-Brucin erzeugt. Die Menge des regenerirten Salzes ist aber im Vergleich zu der ursprünglich angewendeten Menge eine sehr geringe.

Dieselbe Eigenthümlichkeit habe ich schon bei dem Methyl-Strychnin erwähnt, woselbst sich auch ein Theil der freien Base zersetzt, die aber im Vergleich mit dem Methyl-Brucin so gering ist, daß bei Anwendung des schwefelsauren

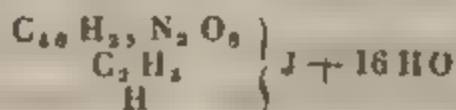
en Methyl-Strychnins die auftretende braune Verbindung
 die Krystallisation des Methyl-Strychnins nicht hindert.

Bei dem Methyl-Brucin ist es aber anders, hier zerlegt
 sich beim Abdampfen der freien Base ein so großer Theil
 derselben, daß es mir bis jetzt nicht möglich gewesen ist,
 die Base im reinen und krystallisirten Zustande darzustellen.
 Die sich bildende kohlensaure Verbindung hindert den un-
 versetzten Theil des Methyl-Brucins an der Krystallisation.
 Aus diesem Grunde konnte ich keine Versuche über die
 Giftigkeit der freien Base anstellen, bemerke aber, daß die
 Lösung derselben intensiv bitter schmeckt.

Die Base ist leicht löslich in Wasser und Alkohol und
 färbt sich, mit concentrirter Salpetersäure zusammengebracht,
 dunkel.

Versuche, welche ich über die Kohlensäureverbindung
 angestellt habe, und die zum Zwecke hatten, die Verbin-
 dung im reinen Zustande darzustellen, haben keine Resul-
 tate geliefert. Mit verschiedenen Säuren neutralisirt, erhielt
 ich beim Abdampfen nur dunkle harzähnliche Massen ohne
 jede Spur von Krystallisation. Mit concentrirter Salpeter-
 säure zu erwärmen, habe ich unterlassen und weiß also
 nicht, ob sich eine dem Cacothelin ähnliche Nitroverbindung
 aus dieser Substanz bildet.

Jodwasserstoffsäures Methyl-Brucin



Entsteht wenn fein gepulvertes Brucin mit Jodmethyl in
 einem Kolben zusammengebracht wird. Die Einwirkung
 geht rasch, vollständig und unter Wärmeentwicklung vor
 sich, so daß bei hinreichendem Jodmethyl alles Brucin voll-
 ständig in das neue Salz umgewandelt wird. Es ist leichter
 in kochendem Wasser löslich als das entsprechende Strych-
 ninsalz; die heiße Lösung scheidet das Salz beim Erkalten
 in kleinen glänzenden Blättchen aus.

0,815 Grm. Salz verloren im Wasserbade 0,175 Grm.
 Wasser.

Grm. trockenes Salz gaben 0,1238 Grm. Jod
r Versuch liefert 21,47 Proc. Wasser 24,22

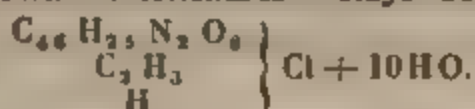
r Formel entsprechen 21,2 Proc. Wasser und
l.

lzt man das jodwasserstoffsäure Methyl- Bruc
l in ein Glasrohr ein und erhitzt alsdann das
erbade während mehrerer Stunden, so bleibt
rändert. Es wird kein zweites Atom Wasser
thyl substituiert, woraus hervorgeht, dass gleich
das Brucin ein Ammoniak ist, in welchem
/asserstoff durch organische Verbindungen
dass hingegen das dritte Atom Wasserstoff
ursprünglichen Zustande darin befindet und
: Radicale ersetzt werden kann.

Bromwasserstoffsaures Methyl- Brucia



Chlorwasserstoffsäures Methyl-Brucin



Man erhält es, wenn man die aus dem jodwasserstoffsäuren Salze vermittelst Silberoxyd ausgeschiedene Base, oder die aus dem schwefelsäuren Salze durch Barythydrat erhaltene Lösung derselben mit Chlorwasserstoffsäure neutralisirt bevor sie sich dunkel gefärbt hat. Das Salz bildet kleine glänzende Krystalle, die durch mehrmaliges Umkrystallisiren rein und farblos erhalten werden. Sie lösen sich leicht in Wasser und Alkohol auf.

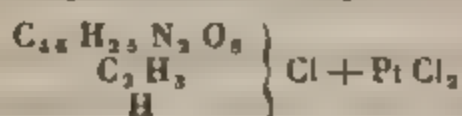
0,6864 Grm. Salz verloren im Wasserbade 0,114 Grm. Wasser.

0,573 Grm. wasserfreies Salz gaben 0,189 Grm. Chlorsilber.

Die Resultate der Analyse sind somit: 16,6 Proc. Wasser und 8,15 Proc. Chlor.

Die angenommene Formel verlangt 16,8 Proc. Wasser und 7,99 Proc. Chlor.

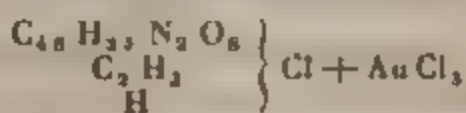
Chlorplatin-säures Methyl-Brucin



bildet sich beim Vermischen von einer Lösung des salzsauren Methyl-Brucins mit Platinchlorid als ein gelber Niederschlag, der in Alkohol und Wasser leicht löslich ist, dahingegen unlöslich in Aether. Aus der wässrigen Lösung erhält man das Salz in schönen Nadeln krystallisirt.

0,159 Grm. bei 100° getrocknetes Salz hinterliessen beim Glühen 0,026 Grm. Platin = 16,35 Proc. Die aufgestellte Formel verlangt 16,07 Proc.

Chlorgoldsäures Methyl-Brucin.



erhält man, wenn eine Lösung des salzsauren Methyl-Brucins mit einer solchen von Goldchlorid versetzt wird. Der

der Niederschlag löst sich leicht in kaltem Alkohol und in heißem Wasser auf; er ist unlöslich in kaltem Wasser und unlöslich in der heißen wässrigen Lösung scheidet sich das Gold ab; die alkoholische Lösung trübt sich.

Die heiße wässrige Lösung einige Zeit gähren lassen, färbt sich das Salz unter Abscheidung von Gold. 1 Grm. bei 100° C. getrocknetes Salz hinterläßt 0,13 Grm. Gold = 26,47 Proc.

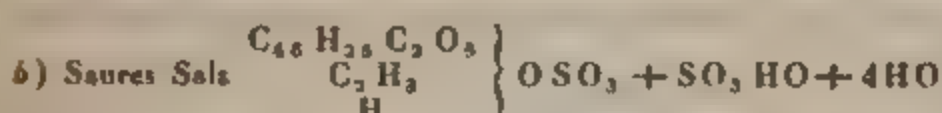
Formel verlangt 26,34 Proc.

Chlorquecksilbersaures Methyl-Brucin

wenn man salzsaures Methyl-Brucin mit Quecksilberchlorid versetzt. Es bildet einen weißen käsigen Niederschlag, der in heißem Wasser und Alkohol löslich, in kaltem Wasser unlöslich ist.

Schwefelsaures Methyl-Brucin

auf. Es schmeckt bitter. Durch Barytwasser wird es, wie schon erwähnt, zerlegt, die Base wird frei unter Bildung von schwefelsaurem Baryt.



entsteht aus dem vorigen, indem dasselbe noch mit verdünnter Schwefelsäure versetzt wird. Es bildet undeutliche Krystalle, die sich leicht in Wasser und Alkohol auflösen, obwohl nicht so leicht, wie das einfachsaure Salz.

0,559 Grm. Salz verloren bei 130° C. erhitzt 0,036 Grm. Wasser = 6,44 Proc.

0,5232 Grm. wasserfreies Salz gaben 0,244 Grm. schwefelsauren Baryt = 15,97 Proc. Schwefelsäure.

Die aufgestellte Formel verlangt 6,64 Proc. Wasser und 15,81 Proc. Schwefelsäure.

Ich habe bereits oben erwähnt, daß ich in Betreff der freien Base nicht untersuchen konnte, ob dieselbe giftige Eigenschaften besitze oder sich in dieser Beziehung dem Methyl-Strychnin anschliesse. Versuche, die ich deshalb mit dem schwefelsauren Methyl-Brucin gemacht habe, ergaben, daß das Salz keine giftige Wirkung auf den thierischen Organismus ausübt, woraus mit Bestimmtheit gefolgert werden kann, daß auch das Methyl-Brucin keine giftigen Eigenschaften besitzt.

Einem kaum halb ausgewachsenen Kaninchen gab ich von Viertelstunde zu Viertelstunde jedesmal 2 Gran schwefelsaures Methyl-Brucin ein, ohne aber, nachdem die Gesamtdosis auf 10 Gran gestiegen war, in irgend einer Weise Beobachtungen machen zu können, woraus zu schließen gewesen wäre, daß das Salz schädlich eingewirkt hätte. Das Thier blieb munter und verzehrte ohne jedes Unbehagen einige Kohlblätter, welche ich ihm vorwarf, nachdem es das Salz eingenommen hatte. Am andern Morgen hatte es eine große Menge Futter verzehrt, welches ich ihm zurückgelassen hatte. Die festen Excremente, welche ich vor-

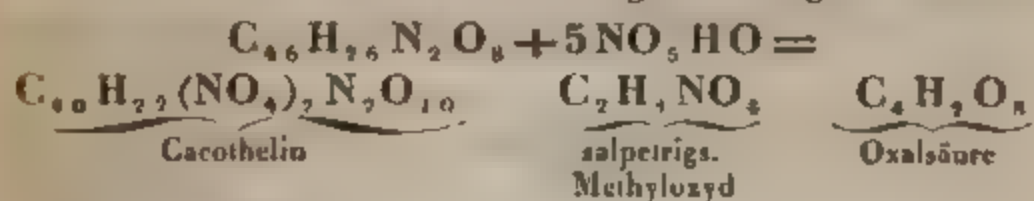
en von normaler Beschaffenheit, nur der Harn aus, ungefähr so wie Lehmwasser. Im jetzigen Zeite, nachdem bereits 3 Tage verflossen sind, ist ich gesund und frisch.

aus diesem Versuche geht somit hervor, daß auch bei den Alkaloiden die giftigen Eigenschaften verloren gehen, wenn dieselben ein Atom Wasserstoff durch das Radical austreten wird. Ob auch hier die homologen Alkaloide, besonders das Aethyl eine gleiche Wirkung besitzen, oder die giftigen Eigenschaften des Brucins nicht durch das Radical zerstört werden, habe ich weiter nicht untersucht.

Wenn man sämtliche Resultate, welche die Untersuchung liefert hat, etwas näher zusammen, so geht zunächst hervor, daß die beiden Basen der Strychnosarten Alkaloide sind, die dem Typus Ammoniak angehören und noch ein, durch ein Radical vertretbares Wasserstoffatom sich befindet. Ferner ist durch die Untersuchung festgestellt, daß das bis jetzt angenommene Atomge-

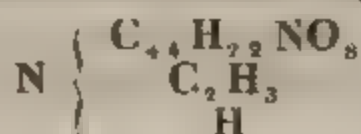
von Brucin mit concentrirter Salpetersäure salpetrigsaures Methyloxyd unter Bildung von Cacothelin und Oxalsäure und gleichzeitiger Entwicklung von Kohlensäure.

Strecker erklärt die Zersetzung nach folgender Formel

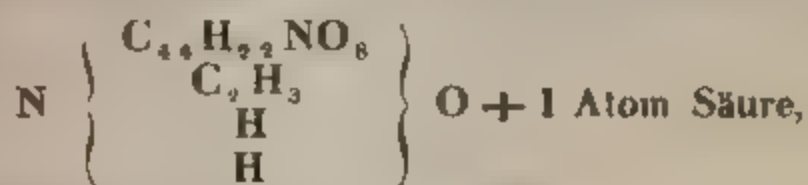


+ 2NO₂ + 4HO.

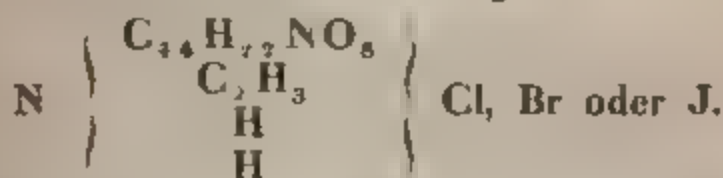
Schreibt man aber die Formel des Brucins analog der des Ammoniaks, so erklärt sich die Bildung des Cacothelins besser und man erhält leichter einen Begriff von der rationellen Formel des Cacothelins. Nach meiner Ansicht ist die richtige Formel des Brucins folgende:



Die Formel der Sauerstoffsalze des Brucins ist demnach



und die Formel der Haloïdverbindungen

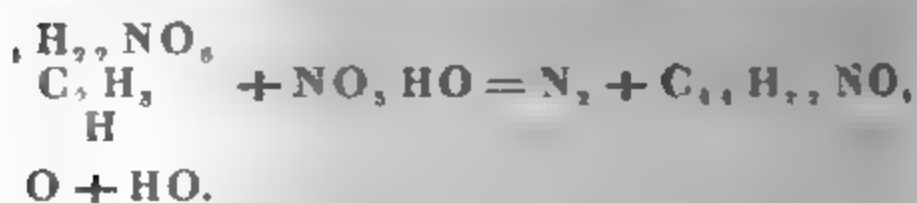


Die Einwirkung der Salpetersäure auf Brucin muß man sich analog derjenigen denken, die eintritt, wenn salpetrigsaures Ammoniak erhitzt wird, wobei sich Wasser und Stickstoffoxydul bilden.

Es muß jedoch hierbei im Auge behalten werden, daß das Brucin eine sehr complicirte Verbindung ist und daß außer dem salpetrigsauren Methyloxyd kein flüchtiger Körper weiter auftritt, sondern daß die Verbindung die außer diesem entsteht, noch ferner der Einwirkung der Salpetersäure unterworfen ist, wodurch dann Zersetzungsproducte

die theils flüchtig sind wie die Kohlensäure, theils
weiteren Einwirkung der Salpetersäure wider-

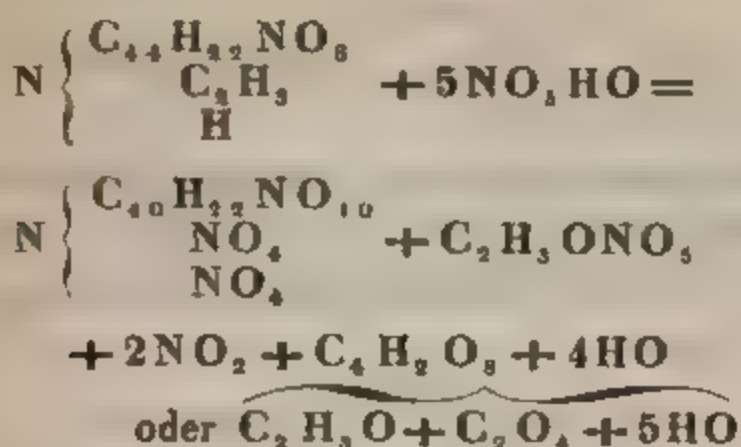
dem Zersetzungsproceß des salpetersauren Am-
würde aus dem Brucin folgendes entstehen müssen.



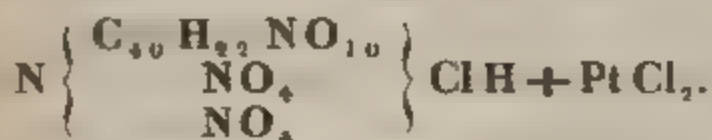
lethyloxyd würde mit dem Wasser im Entstehen
zu Holzgeist zusammentreten. Die Erfahrung zeigt
; die Zersetzung anders vor sich gehen muß, weil
stoffoxydul auftritt und andere Körper resultiren.
an sich nun die Einwirkung der Salpetersäure nach
vor sich gehend, so würde im Anfange folgendes



Die Gesamtzersetzung erfolgt demnach nach folgender Formel:



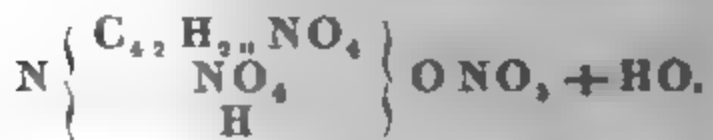
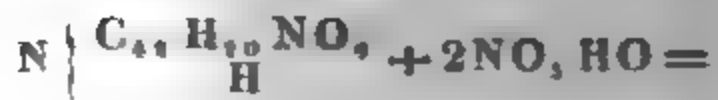
Hiernach ist das Cacothelin ein Ammoniak, in dem ein Atom Wasserstoff durch den Atomencomplex $\text{C}_{40}\text{H}_{12}\text{NO}_{10}$ vertreten ist; die beiden anderen Atome Wasserstoff sind durch Untersalpetersäure vertreten. Das Platindoppelsalz des Cacothelins, welches von Strecker dargestellt ist und welches auf ein Atom Cacothelin ein Atom Salzsäure und ein Atom Platinchlorid enthält, hat demnach folgende Zusammensetzung



Dem Strychnin kommt nach der Untersuchung die Formel



Der Atomencomplex $\text{C}_{42}\text{H}_{20}\text{NO}_4$ steht an Stelle der zwei Atome Wasserstoff im Ammoniak, das dritte Atom H ist noch ersetzbar durch Methyl oder seine Homologen. Lässt man auf Strychnin concentrirte Salpetersäure einwirken, so verwandelt sich dasselbe nach Nicholson und Abel in Nitro-Strychnin. Man kann sich nun die Nitrirung auf diese Weise vor sich gehend denken, dafs das freie Atom Wasserstoff durch (NO_4) Untersalpetersäure vertreten wird, wodurch Nitrostrychnin entsteht, welches sich mit Salpetersäure zu einem Salze vereinigt

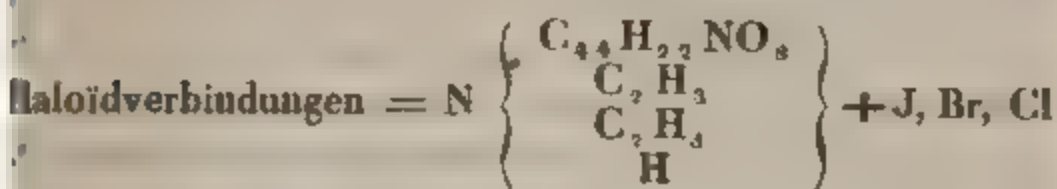


Formeln der aus der Einwirkung des Jodm
chnin oder Brucin hervorgehenden neuen
h nun leicht ableiten. Diejenige des Methyl-S
hiernach



Methyl - Strychnin - Hydrat kommt folgende





Lehweidnitz den 1. August 1859.

*Ueber die Gänsegalle und die Zusammensetzung der Taurochenocholsäure;
von W. Heintz und J. Wislicenus.*

Die erste Untersuchung der Gänsegalle ist von Tiedemann und Gmelin ¹⁾ ausgeführt worden. Bei der mannigfaltigen Methode solcher Untersuchungen in den zwanziger Jahren und wegen nur geringer Mengen des den genannten Forschern zu Gebote stehenden Materiales lassen die Ergebnisse jener Arbeit die eigentliche Natur der Gänsegalle noch im Dunkeln. Sie sind im Wesentlichen folgende: Ein in Alkohol unlösliche Theil der zur Trockne abgedampften Gallenflüssigkeit der Gänse besteht aus in Wasser unlöslichem, in Essigsäure nur wenig löslichem Schleim und aus speichelstoffartigen Materie, welche von heissem Wasser aufgenommen wird. Die alkoholische Lösung giebt beim Mischen mit Aether einen starken Niederschlag. Die über demselben stehende gelbbraune Flüssigkeit hinterlässt nach dem Verdampfen ein sprödes, braunes Harz, welches aus Gallenharz noch Talg- und Oelsäure zu enthalten scheint. Die wässrige Lösung des durch Aether hervorgebrachten Niederschlages wird durch Bleizucker nicht, wohl durch Eisenzucker gefällt. Tiedemann und Gmelin, die Verdauung nach Versuchen. Zweite Auflage, Bd. II, S. 143.

aber in reichlicher Menge durch Bleiessig gefällt. Wird der so erhaltene Bleiniederschlag durch Schwefelwasserstoff zersetzt und die Flüssigkeit abfiltrirt und verdampft, so löst sich der Rückstand grösstentheils in warmem Wasser auf, beim Erkalten aber scheidet sich eine weisse Substanz wolkig ab und setzt sich langsam zu Boden. Den in kaltem Wasser leicht löslichen Körper erklärten Tiedemann und Gmelin für Pikromel. Ausserdem wollten sie durch Auskochen des Schwefelbleiniederschlages mit Wasser noch Gallenharz gewonnen haben. Die Untersuchung der Asche der Gänsegalle ergab vorzugsweise Natronverbindungen.

Nachdem durch Strecker's ausgezeichnete Arbeit über die Ochsegalle und die von ihm in Gemeinschaft mit Gundelach unternommenen Untersuchung der Schweinegalle die Natur jenes wichtigen thierischen Sekretes aufgeklärt und zugleich der Nachweis geführt worden war, dass die Gallen verschiedener Thiere ihrer Zusammensetzung nach verschiedene Bestandtheile enthalten, welche jedoch in der Art ihrer Zerlegung grosse Aehnlichkeiten zeigen, unternahm Marsson ¹⁾ eine neue Untersuchung der Gänsegalle, welche ihn in derselben eine eigenthümliche schwefelhaltige Säure vermuthen liess, für die er den Namen «Chenocho-linsäure» vorschlug. Zu dieser Annahme bewog ihn die rhombisch-tafelförmige Krystallgestalt des aus der alkoholischen Lösung durch Aether gefällten Natronsatzes der Säure, der grosse Schwefelgehalt desselben und einige eigenthümliche Reactionen, z. B. die Fällung durch Salzsäure, Chlorbaryum und Chlorcalcium. Die elementare Zusammensetzung vermochte Marsson indessen nicht zu ermitteln, da die eine angestellte Elementaranalyse zu keiner Formel führte.

Durch Vermittelung von Frau Dähuert in Rügenwalde und Frau Bauer in Stolp gelang es uns, einer grösseren Menge von Gänsegalle habhaft zu werden, zwar nicht der ganzen Gallenblasen, sondern nur des Inhaltes derselben,

1) Archiv der Pharmacie 2. Reihe Bd. 58, S. 138.*

her behufs besserer Conservirung mit starkem Alkohol
 nicht worden war. In Folge davon hatte sich schon der
 Theil des Gallenschleims abgeschieden. Zu seiner
 gründlichen Entfernung wurde noch viel sehr starker Alko-
 hol zugesetzt, die Lösung dann von dem flockigen Nieder-
 schlage abfiltrirt und im Wasserbade möglichst zur Trockne
 gedampft. Die zurückbleibende braune Masse wurde gepul-
 vert, wobei der fliegende Staub die Respirationsorgane sehr
 afficirte, und das Pulver in einer wohl verschlossenen
 kleinen Flasche mit absolutem Alkohol geschüttelt. Der
 flüchtige Theil löste sich auf und nur etwas Schleim und Farb-
 stoff blieben zurück. Die braune alkoholische Lösung wurde
 mit Aetherzusatz pflasterartig gefällt, der Niederschlag in
 Alkohol gelöst und abermals durch Aether abgeschieden.
 Die vereinigten ätherischen Flüssigkeiten hinterließen
 nach Verdunsten ein goldgelbes Oel, in welchem concen-
 trirte Nadeln eines *krystallinischen Körpers* be-
 merkbar waren. Da diese sich durch Wasser nicht auszie-
 helsen, suchten wir sie durch Auflösung des Fettes in
 Kaliumform und Schwefelkohlenstoff zu gewinnen. Indessen
 erfolglos, denn beide Flüssigkeiten lösten auch die Kry-
 stalle, welche namentlich aus der Chloroformlösung sehr
 leicht anschossen. Nur durch wiederholtes Abpressen zwis-
 chen Fliesspapier, wobei die ölige Masse in dasselbe ein-
 gedrungen, und durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus Aether
 gelang es uns, sie ziemlich rein von Beimengungen zu er-
 halten. Sie stellten so eine schneeweiße, etwas verfilzte
 glänzende Krystallmasse dar. In siedendem Wasser
 lösten sie sofort und erstarrten beim Erkalten wiederum
 krystallinisch, ohne gelöst zu werden. Kochende Kalilauge
 wirkte sie ebenso wenig, wie Chlorwasserstoffsäure.
 Die alkoholische Lösung reagirte vollkommen neutral. Die
 Menge dieser Substanz war so gering, daß weitere Ver-
 suche damit nicht angestellt werden konnten. Natürlich
 ist auch die Zusammensetzung unermittelt geblieben.
 Das beim Abpressen dieser Krystalle in das Papier ein-
 gedrungene Oel wurde durch Aether wieder ausgezogen

und derselbe darauf verdunstet. Kalilauge verseifte beim Kochen den gelben öligen Rückstand leicht und vollkommen. Nach dem Abheben der Seife wurde sie mit Wasser übergossen. Sie löste sich in einer kleinen Quantität desselben vollkommen klar auf. Durch Zusatz von Schwefelsäure wurden die Fettsäuren für sich abgeschieden und bildeten ein gelbliches Oel. Mit Baryt liefs sich eine in Wasser unlösliche Verbindung darstellen. Die bei der ersten Verseifung entstandene kalihaltige Flüssigkeit neutralisirten wir mit Schwefelsäure, dampften zur Trockne ein und behandelten mit absolutem Alkohol. Nach dem Verdunsten desselben blieb eine dicke, gelbliche, in Wasser lösliche Flüssigkeit zurück, welche sowohl am Geschmack als auch durch die Entwicklung von Acrolein bei der trocknen Destillation als Glycerin sicher erkannt wurde. Die Gänsegalle enthält also *Glyceride* flüssiger Fettsäuren.

Der durch Aether in der alkoholischen Lösung der Galle hervorgebrachte Niederschlag wurde im Wasserbade zur Trockne gebracht, was sehr schwer und nur durch fortwährendes Umrühren gelang; der Rückstand wurde wieder in absolutem Alkohol gelöst und mit frisch ausgeglähter Thierkohle behandelt. Eine vollständige Entfärbung war trotz mehrfacher Versuche nicht zu erreichen. Ein Theil der gelb gefärbten Lösung wurde darauf durch wasserhaltigen Aether gefällt und einige Tage lang sich selbst überlassen. Es hatte sich der amorphe, weiche Niederschlag in eine krystallinische Masse verwandelt. Die Krystalle waren kleine rhombische Tafeln, wie sie Marsson schon beobachtete, von einem Durchmesser bis zu einer halben Linie. An der Luft zerflossen sie sehr schnell. Diese rhombischen Tafeln, welche Marsson als das Natronsalz der Chenocholinsäure betrachtete, sind indessen nicht die einzigen Krystalle, welche sich bei längerem Stehen des ätherischen Niederschlages bilden. Hoch über demselben, an den Wänden des Glasgefäßes setzen sich nämlich aus der alkoholisch-ätherischen Flüssigkeit concentrisch gruppirte, sehr dünne, bis einen Viertelzoll lang werdende

weiße Nadeln an, deren Substanz in der Flüssigkeit somit etwas löslich zu seyn scheint. Die Anzahl dieser Krystalle war so gering, daß damit kein anderer Versuch angestellt werden konnte, als der den Nachweis führende, daß sie eine organische Säure und eine feuerfeste Basis enthalten. Letztere blieb nach dem Verbrennen geschmolzen zurück und reagierte, mit einem Tropfen Wasser befeuchtet, stark alkalisch. Beide Salze, sowohl das rhombisch tafelförmige als das nadelförmige, sind in Wasser sehr leicht löslich.

Mit der wässerigen Lösung eines Theiles der Gallensubstanz stellten wir einige qualitative Versuche an.

Durch Essigsäure und Weinsteinsäure nicht, wohl aber durch Salzsäure wird die Gallensäure flockig abgeschieden. Indessen ist sie nur in einem Ueberschusse des letzteren Reagens unlöslich. Ist dieser entfernt, so verschwindet der gebildete Niederschlag bei Zusatz von reinem Wasser sofort.

Neutrales essigsaures Blei bringt keinen Niederschlag hervor. Nach längerer Zeit erst, schneller beim Kochen, entsteht eine geringe Trübung, welche sich flockig zu Boden setzt.

Basisch essigsaures Bleioxyd dagegen bringt sogleich eine starke pflasterartige Fällung hervor. Der Niederschlag ist in Alkohol etwas löslich.

Chlorbarium und Chlorcalcium gaben weiße, in Wasser nicht, wohl aber in Alkohol lösliche flockige Niederschläge.

Schwefelsäure Magnesia fällt nichts. Erst auf Zusatz von etwas Ammoniak entsteht ein weißer flockiger, in Salmiaklösung wieder verschwindender Niederschlag.

Das braune, durch Eisenchlorid gefällte Eisensalz ist leicht löslich in Alkohol, aus welchem es durch Wasserzusatz wieder abgeschieden wird. Ebenso verhält sich das weißliche Manganoxydulsalz.

Essigsaures Kupferoxyd und salpetersaures Silberoxyd bringen keine Niederschläge hervor, ebensowenig Quecksilberchlorid, während salpetersaures Quecksilberoxyd eine mit der Zeit zunehmende Trübung verursacht.

Behufs der Bestimmung der Aschenbestandtheile wurde eine kleinere Quantität Gallensubstanz nach möglichstem vorherigen Austrocknen verbrannt. Sie wird dabei zuerst ziemlich dünnflüssig und schäumt stark auf. In Folge davon bleibt eine poröse Kohle übrig, welche ziemlich schwer verbrennt. Die farblose alkalisch reagirende Asche bleibt in geschmolzenem Zustande zurück. Sie besteht zumeist aus schwefelsaurem Natron, enthält aber auch noch etwas Chlor und eine nicht unbeträchtliche Menge Kali.

Um das vorhandene Chlornatrium und womöglich auch das Kali zu entfernen, nahmen wir die von Strecker und Gundelach bereits angewendete Reinigung des Gallensalzes mit vollkommen neutralem schwefelsauren Natron vor. Eine concentrirte wässrige Lösung des ersteren wird durch eine eben solche des Glaubersalzes in Gestalt zähflüssiger Tropfen zerfällt, welche nach einigen Tagen fester werden, indessen doch nicht vollständig erhärten. Diese Fällung und mehrtägige Digestion wurde noch einige Male wiederholt, das Gallensalz darauf im Wasserbade völlig getrocknet und mit absolutem Alkohol ausgezogen. Es konnten nun weder Chlor noch Schwefelsäure in der Lösung nachgewiesen werden. Beim Verdampfen blieb das Gallensalz als hellgelbe amorphe Masse zurück, welche nach der Fällung der alkoholischen Lösung durch Aether wiederum zu den charakteristischen rhombischen Tafeln wurde, während sich keine Spur der concentrisch gruppirten Nadeln mehr zeigte, von welchen daher wohl anzunehmen ist, daß sie das Kalisalz der Gausegallensäure waren, welches sich jedenfalls mit dem schwefelsauren Natron in das Natronsalz und schwefelsaures Kali umgesetzt hatte. Diese Ansicht findet durch die Abwesenheit des Kalis in der Asche der so gereinigten Substanz ihre Bestätigung.

Zur Ausführung von Elementaranalysen wurde das reine Gallensalz im Luftbade bei 100 bis 110° getrocknet. So lange noch Wasser entwich, war die Masse weich und bläsig, nach dem vollständigen Austrocknen aber bildete sie

eine spröde, lockere, leicht zerreibbare Masse, deren frisch bereitetes Pulver höchst elektrisch war.

Die Kohlenstoff- und Wasserstoffbestimmung der in einem Platinschiffchen befindlichen Substanz wurde durch Verbrennen im Sauerstoffstrom mit einer Mischung von Kupferoxyd und Bleioxyd und vorgelegten blanken Kupferspähen vorgenommen. Als die Analysen I bis IV auf diese Weise längst ausgeführt waren, machte Limpricht ¹⁾ darauf aufmerksam, daß glühendes Kupfer die Kohlensäure theilweise zu Kohlenoxyd reducire. Ehe noch Lautemann nachwies ²⁾, daß nur fein vertheiltes Kupfer, nicht aber feste Spähne dieses Metalles jene Reduction hervorzubringen im Stande seyen, unternahmen wir eine Controlverbrennung, welche so eingerichtet war, daß die blanken Kupferspähne im Verbrennungsrohre zwischen zwei Kupferoxydlagen eingeschlossen waren, so daß sich das gebildete Kohlenoxyd wieder zu Kohlensäure hätte oxydiren müssen. Die Ergebnisse dieser Analyse V stimmen übrigens mit denen von I bis IV fast genau überein, so daß schon daraus hervorging, daß eine solche Reduction durch die glühenden Kupferspähne nicht hatte erfolgen können.

Die Kohle im Platinschiffchen war nie ganz vollständig verbrennbar, da sie von der geschmolzenen, aus schwefelsaurem Natron bestehenden Asche umschlossen und so der Sauerstoffeinwirkung entzogen wurde. Der Inhalt des Platinschiffchens wurde deshalb mit Wasser auf ein gewogenes Filter gebracht, die Kohle dort gut ausgewaschen, das Ganze getrocknet und gewogen. Das ganze Uebergewicht kam indessen nicht dem Kohlenstoff zu. Nach dem Verbrennen des Filters war nämlich die Aschenmenge stets größer als das Gewicht der Filterasche seyn konnte, jedenfalls in Folge davon, daß die Kohle noch etwas Natronsalz zurückgehalten hatte. Die Menge des Kohlenstoffs wurde jedesmal durch Subtraction des Aschenmehrgewichtes von dem zuerst erhaltenen Uebergewichte leicht berechnet.

1) Ann. d. Chem. u. Pharm. Bd. CVIII, S. 46.

2) Ann. d. Chem. u. Pharm. Bd. CIX, S. 301.

1663 Grm. Substanz gaben 0,1338 Grm. W
 37 Grm. Wasserstoff oder 8,94 Proc. und 0,
 blensaure = 0,0990 Grm. Kohlenstoff, wozu
 m. an nachgewogenem Kohlenstoff kommt
 also 0,0993 Grm. oder 59,71 Proc.

2727 Grm. Substanz gaben 0,2128 Grm. W
 1 Grm. Wasserstoff = 8,67 Proc. und 0,5947
 te = 0,16219 Grm. Kohlenstoff, dazu an na
 Kohlenstoff 0,0005 Grm.; im Ganzen also 0,1
 59,66 Proc.

01841 Grm. Substanz lieferten 0,1431 Grm. W
 9 Grm. Wasserstoff oder 8,64 Proc., und 0,
 blensaure = 0,1094 Grm. Kohlenstoff; dazu
 genem Kohlenstoff 0,0006 Grm., in Summa
 m oder 59,75 Proc.

0,1921 Grm. Substanz gaben 0,1516 Grm. W
 4 Grm. Wasserstoff oder 8,77 Proc., und 0,
 blensaure = 0,11463 Grm. Kohlenstoff, dazu

schwefelsauren Baryt; woraus sich der Gehalt an Schwefel zu 0,03541 Grm. oder 5,74 Proc. berechnet.

Zur Bestimmung der Aschenmenge wurde das Salz im Platintiegel bis zum Verbrennen aller Kohle bei Luftzutritt geglüht, Schwefelsäure hinzugesetzt und nach Verjagung des Ueberschusses durch Glühen gewogen.

IX. 0,8846 Grm. Substanz hinterließen 0,1107 Grm. schwefelsaures Natron = 0,04845 Grm. Natron oder 5,48 Proc.

X. 0,7769 Grm. hinterließen 0,0998 Grm. schwefelsaures Natron = 0,04368 Grm. Natron oder 5,63 Proc.

Die Resultate der Analyse stellen sich danach folgendermaßen:

Das Salz enthält in 100 Theilen:

	I	II	III	IV	V	VI
Kohlenstoff	= 59,71	59,66	59,75	59,78	59,71	—
Wasserstoff	= 8,94	8,67	8,64	8,77	8,70	—
Stickstoff	= —	—	—	—	—	3,97
Schwefel	= —	—	—	—	—	—
Sauerstoff	= —	—	—	—	—	—
Natron	= —	—	—	—	—	—
	VII	VIII	IX	X	Mittel	
Kohlenstoff	= —	—	—	—	59,72	
Wasserstoff	= —	—	—	—	8,74	
Stickstoff	= 3,97	—	—	—	3,97	
Schwefel	= —	5,74	—	—	5,74	
Sauerstoff	= —	—	—	—	16,28	
Natron	= —	—	5,48	5,63	5,55	
					100,00	

Aus diesen Zahlen kann eine Formel für die in dem analysirten Salze enthaltene Säure nicht abgeleitet werden, ebenso wenig wie Marsson nach den Resultaten seiner Analysen dazu im Stande war. Dieselben stimmen übrigens nicht zu den unserigen, wahrscheinlich weil er die Galle nicht mit schwefelsaurem Natron behandelt und also eine weniger reine Substanz angewendet hatte.

nd in 100 Theilen Gallensalz

Kohlenstoff = 57,19

Wasserstoff = 8,39

Stickstoff = 3,48

Schwefel = 6,34

Sauerstoff = 19,82

Natron = 4,78

100,00

übrigens auch wir es nicht mit einer vollkommenen Bilanz zu thun hatten, ging außer aus der gewöhnlichen Erfahrung noch daraus hervor, daß die wässrige Lösung des mit neutralem essigsaurem Bleioxyd nachgewaschenen Gallensalzes noch immer einen geringen Niederschlag beim Erhitzen auf der Wasserbade-temperatur übrigens gelehrt hat, daß die schwachen Gallensäuren überhaupt nicht ganz von den schweren Gallensäuren befreit werden können, so stellten auch wir es uns nicht an, das Material zu schonen, keine weiteren Reinigungen vorzunehmen, sondern schritten sogleich zur Zerlegung.

trennt. Im Wasserbade zur Trockne verdampft, blieb eine weiche, bräunliche Masse, die Säure, zurück. Beim Uebergießen mit Wasser löste sie sich zum größten Theile darin auf, hinterließ aber eine weiße, perlmutterglänzende Substanz in sehr geringer Quantität, auf welche wir später zurückkommen werden. Jedenfalls ist es dieselbe, welche schon Tiedemann und Gmelin beobachteten.

Die wässerige Gallensäure reagierte entschieden sauer. Mit Barytwasser versetzt, gab sie einen starken, dichten Niederschlag. Nach Zusatz eines großen Ueberschusses von Barythydrat wurde das Ganze in einem mit langem Condensationsrohre versehenen Kolben 36 Stunden lang im Kochen erhalten, wobei der Niederschlag mehr und mehr eine feinkörnige Beschaffenheit annahm. Nach dem Erkalten wurde das überschüssige Barythydrat, welches sich krystallinisch abgesetzt hatte, in Wasser gelöst und filtrirt. In dem auf dem Filter zurückgebliebenen Niederschlage mußte die durch Spaltung entstandene Säure, in der Flüssigkeit dagegen das Taurin oder ein diesem ähnlicher Körper enthalten seyn.

Zur Entfernung des Baryts wurde Kohlensäure durch die Flüssigkeit geleitet, die wässerige Lösung von dem niedergeschlagenen kohlensauren Baryt abfiltrirt und zur Trockne verdunstet. Es blieb eine gelbliche krystallinische Masse zurück, welche sich in Wasser zum größten Theile löste. Das Unlösliche war kohlensaurer Baryt. Der Verdampfungsrückstand der wässerigen Flüssigkeit bestand fast vollständig aus farblosen, durch eine gelbe zähe Substanz verunreinigten Krystallen. Die Masse wurde zunächst mit salzsäurehaltigem Alkohol übergossen, um so vielleicht vorhandenes Glycocoll zu lösen. In der That blieben nach dem Verdunsten des Alkohols auf einem Uhrglase feine verfilzte Nadeln, jedenfalls saizsaures Glycocoll, zurück; freilich in so geringer Menge, daß an eine nähere Untersuchung nicht zu denken war.

Den in salzsäurehaltigem Alkohol unlöslichen Theil der Krystallmasse erhielten wir durch mehrmaliges Umkrystalli-

ig farblos. Die Gestalt der zum Theil sehr kleinen Krystalle war vollständig die des Taurins, nach-
 dem die Identität des viel Schwefel enthaltenden Körpers mit dem Taurin zweifellos war, stellte ich zur
 vollständigen Sicherung, zwei Kohlenstoffbestimmungen an.

0,465 Grm. der trockenen Substanz lieferten 0,465 Grm. im Sauerstoffstrom mit einem Gemisch aus Zinkoxyd und Bleioxyd und vorgelegten blanken Kupferblech, 0,1826 Grm. Wasser = 0,02029 Grm. Wasserstoff oder 4,36 Proc. und 0,2451 Grm. Kohlensäure = 0,0661 Grm. Kohlenstoff oder 19,29 Proc. Das Platinschiffchen, in die Substanz verbrannt worden war, hatte die gleiche Gewicht wie vorher. Die Substanz war also rein.

0,2232 Grm. Substanz gaben 0,1143 Grm. Wasser, 0,005 Grm. Wasserstoff oder 5,69 Proc. und 0,15714 Grm. Kohlensäure = 0,042845 Grm. Kohlenstoff oder 19,20 Proc.

Behandlung mit Wasser noch etwas Stickstoff enthielt, von unzersetzter Gallensäure also nicht vollständig frei war, wurde sie noch einmal an Baryt gebunden und einen Tag lang mit einem Ueberschuß desselben gekocht. Auf dieselbe Weise wie früher abgeschieden und gereinigt, entwickelte sie indess beim Erhitzen mit frisch ausgeglühtem Natronkalk noch immer etwas Ammoniak. Sie wurde daher mit viel Kalilauge versetzt und noch sechs Stunden lang im Kochen erhalten. Beim Erkalten schied sich das Kalisalz aus der in der Wärme durchsichtigen Lösung ab, wurde aber nach dem Entfernen der Kalilauge von Wasser leicht aufgenommen.

Durch Chlorwasserstoffsäure unlöslich abgeschieden, wurde die Säure auf dem Filtrum gesammelt, mit Wasser wohl ausgewaschen, abgepresst, getrocknet und in absolutem Alkohol gelöst. Beim Eindampfen der Lösung blieb sie wiederum als harzige hellgelblich gefärbte Masse zurück, welche nun frei von Stickstoff war und auf dem Platinblech ohne Rückstand verbrannte. Weder durch langsames Verdunsten der alkoholischen oder ätherischen Lösung, noch auch durch Niederschlagen vermittelst Wasser war sie krystallinisch zu erhalten. In letzterem Falle schied sie sich völlig amorph ab und setzte sich größtentheils zu Boden, nie aber vollständig, denn selbst nach monatelangem Stehen der Flüssigkeit blieb stets noch ein Theil äußerst fein suspendirt. Nur einmal gelang es uns, die Säure krystallinisch zu erhalten, und zwar als wir die alkoholische Lösung, ohne eine Spur der Säure niederzuschlagen, mit Wasser verdünnten und mehrere Wochen lang sich selbst überließen. Die Form der Krystalle war aber nicht vollständig deutlich zu erkennen, doch schien sie ein kurzes, an den Enden mannichfaltig abgestumpftes Prisma zu seyn. In alkoholischer Lösung reagirt sie sauer und giebt mit Zucker und Schwefelsäure die blutrothe für die Gallensäuren charakteristische Färbung. Bei 100° getrocknet erweichte sie zunächst, wurde aber nach Entfernung des Wassers fest und zerreibbar. Das frisch bereitete Pulver war im höchsten Grade

elektrisch. Zwei damit angestellte Elementaranalysen hatten folgende Resultate.

I. 0,1942 Grm. lieferten beim Verbrennen 0,1772 Grm. Wasser = 0,019689 Grm. Wasserstoff oder 10,14 Proc. und 0,5370 Grm. Kohlensäure = 0,14645 Grm. Kohlenstoff oder 75,41 Proc.

II. 0,1694 Grm. Substanz gaben 0,1528 Grm. Wasser, = 0,016978 Grm. Wasserstoff oder 10,02 Proc. und 0,4671 Grm. Kohlensäure = 0,12739 Grm. Kohlenstoff oder 75,20 Proc.

Die analysirte Säure, auf dieselbe Weise gebildet wie die Cholalsäure aus der Taurocholsäure, ist weder mit dieser, noch mit der Hyocholalsäure identisch. Schon ihr in manchen Beziehungen abweichendes Verhalten, ja selbst die Krystallform des Natronsalzes der ursprünglichen Gänsegallensäure ließen eine Verschiedenheit vermuthen, und die Analyse bestätigt es vollkommen. Die gefundenen analytischen Ergebnisse liegen sehr weit von den für die Cholalsäure von Strecker gefundenen ab, namentlich ist der Kohlenstoffgehalt viel größer, der Sauerstoffgehalt dagegen viel kleiner als bei der Cholalsäure. Schon näher stehen die für die Hyocholalsäure nach Strecker's und Gundelach's Formel berechneten Zahlen. Die Hyocholalsäure enthält, als $C_{30}H_{40}O_8$, in 100 Theilen

Kohlenstoff	74,26
Wasserstoff	9,90
Sauerstoff	15,84
	100,00.

Der Kohlenstoffgehalt der von uns analysirten Substanz ist noch um etwa 1 Proc. höher, das Atomgewicht derselben also vermuthlich größer als das der Hyocholalsäure. Vollständig genau stimmen übrigens die von uns erhaltenen Zahlen zu keiner Formel, doch liegen sie in der Mitte zwischen zwei nur wenig von einander verschiedenen, zwischen $C_{34}H_{44}O_8$ und $C_{36}H_{46}O_8$.

Berechnet für:		Gefunden		
$C_{3,4}H_{4,2}O_8$	$C_{4,4}H_{4,4}O_8$	I.	II.	Mittel
C = 75,35	75,00	75,41	75,20	75,31
H = 9,77	10,19	10,14	10,02	10,08
O = 14,88	14,81	14,45	14,78	14,61
100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

Der Kohlenstoffgehalt unserer Säure, welche am besten als *Chenocholalsäure* zu bezeichnen ist, stimmt mehr zur ersteren, der Wasserstoffgehalt dagegen besser zur zweiten Formel. Es ist hiernach nicht sicher zu entscheiden, welche von beiden der *Chenocholalsäure* zukommt. Vollständig rein war sie nicht. Sie enthielt noch eine gelblich färbende fremde Substanz. Der für die erste Formel um 0,29 Proc. zu hohe Wasserstoffgehalt indessen nahm uns von Anfang an mehr für die Formel $C_{3,4}H_{4,4}O_8$ ein, welche sich von der *Hyocholalsäure* um ein Mehr von C_4H_4 unterscheidet.

Die *Chenocholalsäure* löst sich in kalter concentrirter Kalilauge nicht auf, vereinigt sich aber doch, namentlich beim Erwärmen, mit der Basis. Sobald die Lauge abgossen ist, wird das Kalisalz leicht von reinem Wasser aufgenommen. Um es von einem Ueberschufs an Kali vollständig zu reinigen, leiteten wir durch die Lösung einen Kohlensäurestrom bis alles Alkali in kohlensaures Salz übergeführt war, dampften zur Trockne ein und lösten das *chenocholalsäure* Kali in absolutem Alkohol. Nach dem Verdunsten blieb es als amorphe, klare Masse zurück. Aus der alkoholischen Lösung wird es durch Aether gefällt, setzt sich aber auch hier nicht krystallinisch, sondern als zähe, durchsichtige Masse ab. Die wässerige und alkoholische Lösung werden durch Kohlensäure getrübt, letztere durch die Fällung von kohlensaurem Kali. Ob sich dabei ein saures Kalisalz bildet, haben wir nicht ermitteln können.

Aus dem Kalisalz stellten wir durch doppelte Zersetzung mit Chlorbaryum den *chenocholalsäuren Baryt* dar. Er fällt als flockige Masse zu Boden, welche auf dem Filter gesam-

melt und mit Wasser ausgewaschen werden kann. Nach dem Trocknen lösten wir ihn in absolutem Alkohol und fällten durch Aether. Es gelang uns, auf diese Weise kleine, weisse, nadelförmige Krystalle von starkem Glasglanz zu erhalten. In Wasser ist das Salz nur sehr schwer löslich, viel leichter dagegen in Alkohol. Beide Lösungen werden durch Kohlensäure unter Bildung von kohlensaurem Baryt zersetzt.

Bei stärkerem Erhitzen schmilzt das Salz, bläht sich unter Schwärzung auf und verbrennt mit stark russender Flamme, während kohlensaurer Baryt zurückbleibt.

Das Salz wurde bei 100° vollständig getrocknet und in einem Platinschiffchen im Sauerstoffstrome verbrannt. Während der ersten Analyse stieg ein Theil der aufschäumenden Masse aus dem Platinschiffchen heraus und blieb an den Wandungen des Verbrennungsrohres sitzen. In Folge davon war die Barytbestimmung unbrauchbar und auch der Kohlenstoffgehalt fiel natürlich etwas zu niedrig aus.

I. 0,1465 Grm. Substanz gaben 0,1111 Grm. Wasser = 0,012344 Grm. Wasserstoff oder 8,43 Proc. und 0,3413 Grm. Kohlensäure. Hierzu kommen aus 0,0266 Grm. kohlensaurem Baryt noch 0,00600 Grm. Kohlensäure, in Summa also 0,3473 Grm. = 0,09472 Grm. Kohlenstoff oder 64,66 Proc.

II. 0,1564 Grm. Substanz gaben 0,1192 Grm. Wasser 0,01324 Grm. Wasserstoff oder 8,47 Proc. und 0,3642 Proc. Kohlensäure, zu welcher, aus 0,0315 kohlensaurem Baryt, noch 0,00704 Grm. Kohlensäure hinzukommen; im Ganzen also 0,37124 Grm. — 0,10125 Grm. Kohlenstoff oder 64,74 Proc. und endlich 0,02146 Grm. Baryt = 15,64 Proc.

Außerdem unternehmen wir noch eine Barytbestimmung durch Verbrennen einer später bereiteten Portion des krystallisirten Salzes im Platintiegel.

III. 0,1820 Grm. Substanz gaben 0,0357 Grm. kohlensaurem Baryt = 0,02773 Grm. Baryt oder 15,15 Proc.

Zur Vergleichung der gefundenen Werthe mit den für die beiden oben als möglicherweise passend bezeichneten

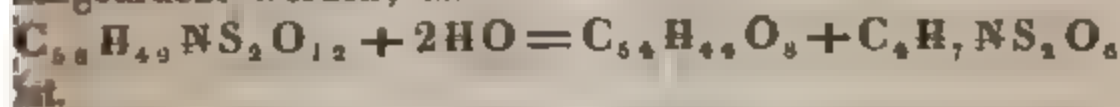
Formeln berechneten Zahlen diene folgende vergleichende Uebersicht:

	Berechnet für		Gefunden			Mittel
	$C_{54}H_{44}BaO_8$	$C_{54}H_{44}BaO_8$	I	II	III	
C	65,13	64,86	64,66	64,74	—	64,70
H	8,24	8,61	8,43	8,47	—	8,45
O	11,26	11,21	—	11,16	—	11,46
BaO	15,37	15,32	—	15,64	15,15	15,39
	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

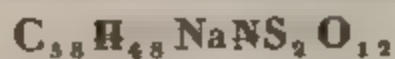
Da besondere Sorgfalt auf die Wasserstoffbestimmungen verwendet worden war, so bleibt wohl kein Zweifel an der Richtigkeit der Formel $C_{54}H_{44}BaO_8$ für den chenocholalsäuren Baryt und $C_{54}H_{44}O_8$ für die Chenocholalsäure.

Dieselbe ist also der Hyocholalsäure homolog und unterscheidet sich von dieser durch ein Plus von C_4H_8 .

Unter der Annahme, daß die Gänsegallensäure, welche wir statt des von Marsson vorgeschlagenen Namens »Chenocholinsäure«, welchen sie mit der schwefelfreien Hyocholinsäure zusammenstellen würde, *Taurochenocholsäure* zu benennen vorschlagen, sich unter denselben Vorgängen in Taurin und Chenocholalsäure spalte, wie dies Strecker für die Choleinsäure oder Taurocholsäure voraussetzt, so muß ihre Zusammensetzung durch die Formel $C_{58}H_{48}NS_2O_{12}$ ausgedrückt werden, da



Das Natronsalz der Taurochenocholsäure



verlangt

C_{58}	=	348	=	62,03
H_{48}	=	48	=	8,56
N	=	14	=	2,50
S_2	=	32	=	5,70
O_{12}	=	88	=	15,69
NaO	=	31	=	5,52
		561		100,00

Mit den für das taurochenocholsaure Natron gefundenen procentischen Werthen verglichen, zeigte sich hier ein zu hoher Kohlenstoffgehalt, während die für den Stickstoff berechnete Zahl niedriger als die gefundene ist. Letzteres erklärt sich daraus, daß durch die Reinigung mit schwefelgaurem Natron im Gallensalze vorhandenes Ammoniumoxydsalz nicht zersetzt werden konnte und der von diesem herührende Stickstoff also nicht entfernt worden ist. Für den um etwas mehr als 2 Proc. zu niedrigen Kohlenstoffgehalt indessen genügt diese Erklärung durch das Vorhandensein anderer, kohlenstoffärmerer Verunreinigungen nicht völlig.

Bei Weitem besser stimmen die berechneten Zahlen mit den gefundenen, wenn angenommen wird, die Taurochenocholsäure spalte sich in Chenocholalsäure und Taurin, ohne Wasser aufzunehmen. Dagegen sprechen indessen alle übrigen bekannten Spaltungsvorgänge durchaus. Eher möglich wäre es, daß das taurochenocholsaure Natron nach dem Trocknen noch zwei Aequivalente nicht zu seiner Constitution gehörigen Wassers zurück hielte. Unter dieser Voraussetzung wären die für dasselbe berechneten Procentzahlen der Elemente, denen wir die gefundenen im Mittel beifügen, folgende

	Berechnet		Gefunden
$C_{48} = 348$	60,10		59,72
$H_{80} = 50$	8,64		8,74
$N = 14$	2,42		3,96
$S_2 = 32$	5,53		5,74
$O_{12} = 104$	17,96		16,29
$NaO = 31$	5,35		5,55
	579	100,00	100,00

Auch die Annahme, daß nur ein Aequivalent Wasser mit dem taurochenocholsauren Natron verbunden bleibe, läßt sich noch ziemlich gut mit den durch die Elementaranalyse gewonnenen Zahlen vereinigen. In diesem Falle stellen sich die berechneten Werthe folgendermaßen:

C_{32}	= 348 =	61,05
H_{49}	= 49 =	8,60
N	= 14 =	2,46
S_2	= 32 =	5,61
O_{12}	= 96 =	16,84
NaO	= 31 =	5,44
	570	100,00

Einen vollgültigen Beweis für irgend eine dieser Annahmen vermögen wir jetzt allerdings nicht beizubringen.

Andere Salze der Chenocholalsäure konnten wir nicht in zur Analyse hinreichenden Mengen darstellen. Mit nur sehr geringer Quantität des Kalisalzes machten wir jedoch noch einige Reactionsversuche, die nachstehende Ergebnisse hatten.

Die wässrige Lösung des chenocholalsäuren Kalis giebt weisse, flockige, in Alkohol lösliche Niederschläge mit Chlorcalcium, schwefelsaurer Magnesia, schwefelsaurem Zinkoxyd, Quecksilberchlorid, salpetersaurem Quecksilberoxydul, neutralem essigsaurem Bleioxyd und salpetersaurem Silberoxyd. Das Silbersalz schwärzt sich leicht im directen Sonnenlichte. Essigsaures Kupferoxyd giebt ein flockiges hellblaues Salz, Eisenchlorid einen flockigen braunen Niederschlag.

Weiter oben erwähnten wir eine eigenthümliche, weisse, krystallinische, perlmutterglänzende Substanz, welche ungelöst zurückblieb, als die aus dem durch basisch essigsaures Bleioxyd hervorgebrachten Niederschlage mittelst Schwefelwasserstoff abgeschiedene und aus der alkoholischen Lösung durch Eindampfen gewonnene Taurochenocholalsäure in Wasser gelöst wurde. Auf dem Filter mit Wasser ausgewaschen, wurde sie in absolutem Alkohol gelöst und die-er durch längeres Stehen an einem warmen Orte verdunstet. Die Substanz blieb in kleinen, perlmutterglänzenden Krystallen zurück, welche sich unter dem Mikroskope meistens als Tafelfragmente darstellten. Nur selten waren vollkommen ausgebildete Individuen zu sehen. Ihre Form war eine sechsseitige Tafel, von deren Seiten zwei gegenüberliegende stets länger waren als die übrigen. Die vier

an diesen liegenden Winkel waren deutlich gröfser als die beiden anderen, von den vier kürzeren Seiten gebildet, so dafs die zu Grunde liegende Krystallform eine rhombische Tafel mit starken Abstumpfungen an den stumpferen Seitenkanten zu seyn schien. In Alkohol und Aether sind sie leicht löslich, nicht merklich aber in Wasser, welches die alkoholische Lösung milchig trübt, ohne dafs sich selbst nach langem Stehen die Masse vollständig absetzte. Diese äufseren Eigenschaften sind vollkommen die der Paracholsäure. Eine Analyse konnte nicht vorgenommen werden, da die gewonnene Menge äufserst gering war. Um die Natur der Substanz möglichst aufzuklären, unternahmen wir fast mit dem ganzen uns zu Gebote stehenden Materiale noch die folgenden Versuche.

Wir hatten bemerkt, dafs nach jedesmaligem Lösen und Eindampfen nicht mehr die ganze Menge krystallisirte, dafs vielmehr ein Theil sich stets zersetzte und die weissen Krystalle hell gelblich färbte. Unter dem Mikroskope zeigte sich dann, dafs aufser den Tafelfragmenten noch andere Krystalle, büschelförmig vereinigte, sehr feine Nadeln vorhanden waren.

Wir lösten einen Theil der rein weissen tafelförmig krystallisirten Substanz in Alkohol und fällten mit heifsem Wasser. Nachdem sich möglichst viel weisse Substanz abgesetzt hatte, dampften wir die darüber stehende milchig getrübe Flüssigkeit im Wasserbade zur Trockne ab und übergossen den Rückstand mit kaltem Wasser. Etwas weisse Substanz blieb zurück. Die filtrirte wässerige Lösung gab beim Eindampfen eine sauer reagirende, gelblich gefärbte Masse, welche ebenso wie die weissen Krystalle mit Zucker und Schwefelsäure die Pettenkofer'sche Reaction zeigte.

Es bleibt hiernach durchaus kein Zweifel mehr, dafs die perlmutterglänzenden Tafeln wirklich eine Paracholsäure sind, ob dieselbe, wie die in der Ochsegalle enthaltene, oder eine der Gänsegalle eigenthümliche, bleibt wegen Mangels einer Elementaranalyse ungewifs.

Wir hoffen in Zukunft die nicht zu voller Aufklärung

gelaugten Partien vorstehender Arbeit durch eine Fortsetzung derselben zu sicherer Entscheidung bringen, durch zahlreiche Analysen mehrerer Salze der Chenocholalsäure die Formel derselben vollständig sicher stellen und ihre ferneren Zersetzungsweisen der Untersuchung unterwerfen zu können. Es bedarf dazu einer bei Weitem größeren Menge von Material, als wir für die hiermit mehr als vorläufige Mittheilung, denn als abgeschlossenes Ganze der Oeffentlichkeit übergebene Arbeit zu unserer Verfügung hatten; voraussichtlich wird der kommende Herbst es uns in für unseren Zweck genügender Quantität zu Gebote stellen.

III. *Ueber den Winkel der optischen Axen des Aragonits für die verschiedenen Fraunhofer'schen Linien; von G. Kirchhoff.*

Hr. Heusser hat die Winkel der optischen Axen des Aragonits für farbiges Licht gemessen und seine Resultate verglichen mit den Werthen, die sich für diese Winkel aus den von Rudberg bestimmten Brechungscoefficienten desselben Krystalls ergeben¹⁾. Die Bestimmungen von Rudberg beziehen sich direct auf die Fraunhofer'schen Linien; Hr. Heusser hat seine Messungen mit farbigem Lichte ausgeführt, das er theils durch die gelbe Kochsalzflamme, theils durch absorbirende Mittel von rother, grüner und blauer Farbe herstellte, bei der Berechnung aber als übereinstimmend mit gewissen Fraunhofer'schen Linien annahm. Hr. Heusser findet erhebliche Unterschiede zwischen den aus seinen und den aus Rudberg's Beobachtungen abgeleiteten Resultaten: »wenn man aber bedenkt,« sagt er »dass die mittleren Strahlen des angewandten Lichts in keinem Fall mit den entsprechenden Linien zusammen-

1) Diese Ann. Bd. 89, S. 532.

fallen, und außerdem in Erwägung zieht, welchen bedeutenden Einfluss auf den Winkel der optischen Axen ein kleiner Fehler in den Brechungscoefficienten hat in dem Fall, wo jener Winkel aus den drei Brechungscoefficienten berechnet wird, so kann man kaum eine genauere Uebereinstimmung erwarten.«

Es schien mir von Interesse zu untersuchen, in wie weit jene Unterschiede dem einem, in wie weit sie dem andern der beiden Umstände zuzuschreiben sind, die Hr. Heusser anführt, und ich habe deshalb die Messungen dieses in einer Weise wiederholt, bei der sie unmittelbar auf die einzelnen Fraunhofer'schen Linien sich beziehen.

Bei dem Apparate, den ich zu diesem Zwecke zusammengesetzt habe, fallen die durch einen Spiegel in horizontaler Richtung reflectirten Lichtstrahlen durch ein Nicol'sches Prisma auf einen engen verticalen Spalt, der in dem Brennpunkte einer Linse sich befindet; nachdem sie diese Linse durchdrungen haben, treffen sie ein Flintglasprisma von etwa 45° brechendem Winkel, dessen brechende Kante vertical ist, gehen dann durch ein astronomisches Fernrohr von ungefähr 12maliger Vergrößerung, gelangen, nachdem sie aus dem Ocular dieses ausgetreten sind, an die Aragonitplatte und durchlaufen dann noch ein zweites astronomisches Fernrohr von etwa $1\frac{1}{2}$ facher Vergrößerung und ein zweites Nicol'sches Prisma, bevor sie in das Auge des Beobachters treten.

Ist das zweite Fernrohr auf ein unendlich weit entferntes Object eingestellt und sind die Linsen des ersten in eine solche Entfernung gebracht, daß parallel auf das Objectiv fallende Strahlen parallel aus dem Ocular austreten, so sieht der Beobachter einen Theil des Spectrums mit seinen dunkeln Linien und auf dem farbigen Grunde, den dieser darbietet, in unzählbarer Menge die schwarzen Curven, die durch Interferenz der durch Doppelbrechung im Krystall gebildeten Strahlen erzeugt werden; außerdem erblickt er, bei richtiger Einstellung, die beiden Fadencreuze, mit denen die beiden Fernröhre versehen sind.

Die Aragonitplatte ist an der nach unten verlängerten Axe eines Theodolithen befestigt, der auf einem kleinen Gerüste aufgestellt ist, läßt sich aber noch relativ gegen die Axe drehen um zwei Axen, die nahe senkrecht gegen einander und gegen jene sind. Nachdem das dem Auge näher liegende Fernrohr so eingestellt ist, daß ein unendlich weit entferntes Object mit seinem Fadenkreuze gleichzeitig deutlich erscheint, wird die Axe des Theodolithen senkrecht zu der Richtung gemacht, in der diejenigen Strahlen auf das Objectiv fallen, welche im Schnittpunkte des Fadenkreuzes vereinigt werden. Zu diesem Zwecke wird an Stelle der Krystallplatte ein kleines plan-paralleles Glas an der Axe des Theodolithen befestigt, das Fadenkreuz durch eine Flamme mit Hülfe eines vor das Ocular gesetzten Glasplättchens beleuchtet und das Spiegelbild des Fadenkreuzes, welches das planparallele Glas giebt, aufgesucht. Durch Drehung dieses Glases relativ gegen die Axe des Theodolithen und durch Verstellung einer der Schrauben, auf welchen dieses Instrument ruht, kann man bewirken, daß, mag das Glas die eine oder die andere Fläche dem Auge zukehren, durch Drehung der Theodolithenaxe das Fadenkreuz mit seinem Spiegelbilde sich zur Deckung bringen läßt. Ist dieses erreicht, so hat die Axe die verlangte Richtung. Nun wird bei dem andern Fernrohr die vordere Ocularlinse so weit heraus- oder hineingeschraubt, daß das Fadenkreuz desselben gleichzeitig mit dem ersten Fadenkreuze deutlich erscheint, das ganze Ocular so verschoben, daß die Fraunhofer'schen Linien in größter Schärfe sich zeigen, und das ganze Fernrohr so gerichtet, daß die Schnittpunkte beider Fadenkreuze sich decken. Diese Operationen müssen von Neuem ausgeführt werden, wenn man zu einem andern Theile des Spectrums übergeht, da die Linsen des Oculars nicht achromatisch sind. Darauf bringt man durch Drehung des Prismas die Fraunhofer'sche Linie, auf welche die Messung sich beziehen soll, zur Deckung mit dem Verticalfaden des vom Auge entfernteren Fernrohrs und setzt dann erst die Krystallplatte an ihren Ort.


Diese ändert in dem Gesichtsfelde nichts, wenn das Nicol'sche Prisma von dem Auge entfernt ist, falls ihre beiden Flächen genau parallel sind, ist diese Bedingung aber nicht erfüllt, so hört bei dem Einsetzen der Krystallplatte die Deckung der Schnittpunkte beider Fadenkreuze auf: der Verticalfaden des vom Auge weiteren Fernrohrs deckt aber immer noch die Fraunhofer'sche Linie, auf die er eingestellt war. Das Fadenkreuz dieses Fernrohrs wird bei der Messung des Winkels der scheinbaren Axen allein benutzt. Nachdem man das zweite Nicol'sche Prisma vor das Auge gebracht hat, stellt man die Krystallplatte an der Axe des Theodolithen so ein, daß durch Drehung dieser Axe die beiden Punkte der Interferenzfigur, die den optischen Axen entsprechen, zur Deckung mit dem Schnittpunkte des bezeichneten Fadenkreuzes gebracht werden können, und liest den Drehungswinkel ab, der erfordert wird, um von einer dieser Stellungen zur andern zu gelangen. Um den Einstellungen die größte Schärfe zu geben, habe ich es am zweckmäßigsten gefunden, die beiden Nicol'schen Prismen so zu stellen, daß ihre Hauptschnitte parallel sind und Winkel von 45° mit der Ebene der optischen Axen des Krystalls bilden.

Der Winkel, den man auf die angegebene Weise findet, ist der Winkel der scheinbaren Axen der Krystallplatte für die dem Auge abgewandte Fläche derselben. Um aus ihm und dem mittleren Brechungscoefficienten des Krystalls den Winkel der wahren optischen Axen berechnen zu können, ist es noch nöthig die Winkel zu messen, welche jede der beiden scheinbaren Axen mit der Normale derselben Krystallfläche macht. Hierbei wird das Fadenkreuz des dem Auge näheren Fernrohrs benutzt. Man bringt die Krystallplatte einmal in die Lage, bei der dieses Fadenkreuz das Spiegelbild deckt, welches von ihm die Fläche der Platte, die früher dem Auge abgewandt war, giebt, wenn sie dem Auge zugekehrt wird; dann in die Lage, bei der der Schnittpunkt des andern Fadenkreuzes auf den der einen optischen Axe entsprechenden Punkt der Inter-

figur fällt, wenn jene Fläche wieder dem Auge abgewandt ist; ist die Krystallplatte an der Axe des Theodolithen so eingestellt, daß man sie durch Drehung dieser aus der einen Lage in die andere überführen kann, so ist der Winkel dieser Drehung die Ergänzung zu 180° des einen der beiden gesuchten Winkel. Sind die Flächen der Krystallplatte nicht genau parallel, so findet man bei der Aufsuchung des bezeichneten Spiegelbildes zwei Spiegelbilder; diese sind von gleicher Deutlichkeit, wenn die Politur der beiden Flächen eine vollkommene ist; um entscheiden zu können, welches von ihnen der vorderen und welches der hinteren Fläche angehört, muß man dann beachten, in welcher Richtung die Schnittpunkte der beiden Fadenkreuze, die vor dem Einsetzen der Krystallplatte einander deckten, durch diese von einander geschieden sind. Bei der Aragonitplatte, an welcher ich die Messungen angestellt habe, die ich hier mittheilen will, ist die Politur der Flächen nicht eine vollkommene; hier erkennt man das der vorderen Fläche angehörige Spiegelbild unmittelbar an der größeren Deutlichkeit.

Zur Ausführung der beschriebenen Messungen genügt bei den mittleren Theilen des Spectrums das Licht von einem mäßig hellen Theile des Himmels, bei den äußeren ist aber directes Sonnenlicht unerläßlich, und auch dieses reicht nicht aus bei der Linie *H*. Um auch hier die nöthige Lichtstärke zu erhalten, mußte ich die Sonnenstrahlen durch eine Sammellinse concentriren, bevor sie auf den Spalt fielen. Bei beiden Enden des Spectrums liefs ich mit Vortheil das Licht, bevor es zum Auge kam, durch ein blaues Glas gehen, das die Strahlen mittlerer Brechbarkeit im hohem Grade schwächte.

Hat man für eine Fraunhofer'sche Linie die Winkel gemessen, die die scheinbaren optischen Axen mit einander und mit der Normale der Krystallfläche bilden, so findet man auf bekannte Weise den Winkel der wahren optischen Axen für dieselbe Linie. Man denke sich aus dem Mittelpunkte einer Kugel Linien gezogen parallel der Normale


 radiale, den beiden scheinbaren Axen, den wahren Axen und der Mittellinie betrachten: man bezeichne die Nördlichen Pole der Kugel mit S, W, W', N und verbinde diese Punkte durch größte Kreise, es so bestehender Figur dargestellt: den Winkel WNW' nenne C und die Bögen NW, NW', NS, NW, SS der Reihe nach x, x', r, s , dann ist:

$$\cos 2c = \cos a \cos a' + \sin a \sin a' \cos C$$

$$\cos s = \cos x \cos x' + \sin x \sin x' \cos C$$

ist n den mittleren Brechungscoefficienten der Luft, so ist weiter:

$$\left. \begin{aligned} \cos b &= \frac{1}{\cos c} \cos \frac{a'+a}{2} \cos \frac{a'-a}{2} \\ \sin b \cos A &= \frac{1}{\sin c} \sin \frac{a'+a}{2} \sin \frac{a'-a}{2} \end{aligned} \right\} (4).$$

Berechnet man aus den Gleichungen (4) für diejenige Linie, für die z , x und x' gemessen sind, b und A' , so kann man, da diese beiden Winkel für alle Farben dieselben sind, aus den Gleichungen (1), (2) und (3) für die Linien, für die nur z gemessen und n bekannt ist, $2c$ ermitteln. Eliminiert man aus den 5 Gleichungen (1), (2) und (3) die 4 Größen a , a' , x , x' , so erhält man eine quadratische Gleichung für $\cos c$; da diese aber eine ziemlich verwickelte Gestalt hat, so findet man den Werth von c leichter, als durch ihre directe Auflösung, indem man in die Gleichungen (3) einen Näherungswerth für c setzt, mit Hülfe der Werthe von a und a' , die man dann erhält, aus (1) und (2) einen genaueren Werth von c berechnet und dieses Verfahren wiederholt.

Bei einer Aragonitplatte von etwa 7^{mm} Dicke fand ich an der einen Fläche die folgenden Winkel der scheinbaren optischen Axen für die verschiedenen Fraunhofer'schen Linien:

B.	30° 35' 50"	E.	31° 6' 50"
C.	30° 40' 10"	F.	31° 21' 0"
D.	30° 51' 40"	G.	31° 46' 20"
H. 32° 9' 30".			

Für die Linie *D* ergab sich dabei:

$$x = 11^\circ 57' \quad x' = 18^\circ 56';$$

die Temperatur war ungefähr 25° C. In Beziehung auf diese Angaben ist noch zu erwähnen, daß der bei *H* aufgeführte Winkel nicht das unmittelbare Resultat einer Messung ist; da der Verticalfaden des Fadenkreuzes vor der Linie *H* nicht deutlich genug zu sehen war; so wurde derselbe einmal in die Mitte zwischen die Linien *H* und *k* (nach der Bezeichnung von Baden Powell) gestellt, dann auf die andere Seite in gleiche Entfernung von *H* gebracht, jedesmal der Winkel der scheinbaren optischen Axen ge-

messen und das Mittel aus den beiden so erhaltenen Werthen genommen. Die folgende Tabelle enthält in der mit n überschriebenen Columnne die von Rudberg bestimmten mittleren Brechungscoëfficienten des Aragonits, unter K die mit Hülfe dieser aus meinen Messungen abgeleiteten Winkel der wahren optischen Axen, unter H die von Hrn. Heusser in der oben citirten Abhandlung gefundenen, unter R die aus Rudberg's Messungen der drei Brechungscoëfficienten berechneten ¹⁾ Werthe derselben Winkel:

	n	K	H	R
<i>B.</i>	1,67631	18° 5' 23"		17° 58'
<i>C.</i>	1,67779	18 6 55	18° 10'	17 48
<i>D.</i>	1,68157	18 11 7	18 12	17 50
<i>E.</i>	1,68634	18 16 45	18 18	18 3
<i>F.</i>	1,69053	18 22 14		18 9
<i>G.</i>	1,69836	18 31 30	18 24	18 17
<i>H.</i>	1,70509	18 40 20		18 26

Zur Controle habe ich auch an der zweiten Fläche derselben Platte Messungen angestellt, hier fand ich für die Linie *D*

$$x = 10^{\circ} 54' \quad x' = 20^{\circ} 15'$$

und für die Winkel der scheinbaren und der wahren optischen Axen ergaben sich folgende Werthe:

<i>B.</i>	30° 37' 40"	18° 5' 22"
<i>C.</i>	30 42 30	18 7 11
<i>D.</i>	30 54 20	18 11 12
<i>E.</i>	31 9 30	18 16 56
<i>F.</i>	31 23 0	18 22 10
<i>G.</i>	31 48 50	18 31 48
<i>H.</i>	32 14 0	18 41 45.

Die Temperatur war bei allen diesen Beobachtungen mit Ausnahme der auf die Linie *H* bezüglichen nahe dieselbe, wie bei den vorher erwähnten; bei der letzten Beobachtung dagegen war die Temperatur nur die von etwa 17° C. und dieser Umstand erklärt den vergleichungsweise grossen Unterschied von 1' 25" zwischen den beiden hier

1) Beer, Einleitung in die höhere Optik, S. 380.

gefundenen Werthen des Winkels der optischen Axen für die Linie *H*; ich habe mich überzeugt, daß ein ähnlicher Temperaturunterschied bei den anderen Fraunhofer'schen Linien eine ähnliche Aenderung in dem Winkel der optischen Axen hervorbringt.

Heidelberg, im September 1859.

IV. Ueber die Härte der Metalle und Legirungen; von F. Grace Calvert und Richard Johnson.

(*Mem. of the Literary and Philosoph. Soc. at Manchester Vol. XV.*
1857 — 1858.)

Das bisher angewandte Verfahren zur Bestimmung des vergleichenden Härtegrades von Körpern besteht darin, daß man einen derselben gegen einen anderen reibt, und denjenigen welcher den anderen schneidet oder ritzt als den härteren von beiden ansieht ¹⁾. So fand man z. B. die Reihe:

Diamant	Eisen
Topas	Kupfer
Quarz	Zinn
Stahl	Blei.

Diese Methode ist nicht allein sehr ungenügend in ihren Resultaten, sondern auch unbrauchbar, um die Härtegrade verschiedener Metalle und ihrer Legirungen mit Genauigkeit zu bestimmen. Wir haben es daher für nützlich und interessant gehalten, ein Verfahren anzuwenden, welches uns befähigte, die verhältnißmäßigen Härtegrade verschiedener Metalle und ihrer Legirungen in Zahlen auszudrücken.

Zur Ausführung dieser Ansichten haben wir den folgenden Apparat und das folgende Verfahren ersonnen. Der

1) Indefs ist dieses Verfahren auch so verfeinert worden, daß es so Messungen geschickt wird; siehe R. Franz in d. Ann. Bd. LXXX, S. 37. P.

Apparat beruht auf dem Princip des Hebels, jedoch mit der wichtigen Abänderung, daß das Metallstück, mit welchem man experimentirt, dem Druck des angewandten Gewichts entzogen werden kann, ohne letzteres von dem längeren Hebelarm fortzunehmen. Der Apparat (Fig. 20 u 21 Taf. IV Bd. 107) besteht aus einem Hebel *H*, einem Gegengewichte *B*, und einer Scheibe *C*, auf welche nach und nach die Gewichte gelegt werden. Die Stütze *L* lastet auf einem quadratischen Eisenstab *A*, welcher durch die Arme *E*, *E* geht. Der Stab *A* ist bei *a* graduirt und hat an seinem Ende einen Stahlkegel von 7 Millim. oder 0,275 Zoll Länge, 5 Millim. oder 0,197 Zoll Breite an der Basis und 1,25 Millim. oder 0,049 Zoll Breite an der Spitze, welche auf das zu untersuchende auf dem soliden Eisenblock ruhende Metallstück *Z* drückt. Die Stütze *W* wird gehoben oder gesenkt durch die Schraube *M*, und wenn diese also gedreht wird, wird das ganze Gewicht an dem Hebel durch die Stütze *I* und die Schraube *M* getragen. Sobald es nöthig ist, kann man, durch Drehen der Schraube, das Gewicht an dem Hebel wieder auf den Stab wirken lassen und somit experimentiren.

Wenn wir den Härtegrad einer Substanz bestimmen wollen, legen wir dieselbe auf den Block *G*, lassen die Spitze *F* auf sie drücken, notiren genau die Marke bei *a* an dem Stabe, und vergrößern das Gewicht *C* am Ende des Hebels allmählich so, daß die Spitze *F* während einer halben Stunde 3,5 Millim. oder 0,128 Zoll eindringt: dann wird das Gewicht abgelesen. Nie wurde ein Resultat eher gutgeheißen, als bis wenigstens zwei Versuche gemacht waren, welche bis auf einen Unterschied von nur wenig Pfunden mit einander stimmten. Die folgende Tafel giebt den relativen Härtegrad einiger der gewöhnlicheren Metalle. Wir beschränkten unsere Versuche besonders auf diese Klasse, indem wir wünschten, die Resultate möchten von practischem Nutzen seyn für Ingenieur und Andere, die Metalle anzuwenden haben und oft die relative Härte von Metallen und Legirungen zu kennen bedürfen.

	Gewicht	
	angewandt	berechnet, Roheisen = 1000
	Pfund	Pfund
Staffordshire, Roheisen, kalt geblasen, Graves No. 3	4800	1000
Stahl	4600 ¹⁾	958 ²⁾
Stabeisen ¹⁾	4550	948
Platin	1800	375
Kupfer, reines	1445	301
Aluminium	1300	271
Silber, reines	1000	208
Zink, do.	880	183
Gold, do.	800	167
Kadmium, do.	520	108
Wismuth, do.	250	52
Zinn, do.	130	27
Blei, do.	75	16

Diese Tafel zeigte eine sonderbare Thatsache, nämlich daß das Roheisen härter ist als alle andern Metalle; und obgleich wir Legirungen finden, die einen außerordentlichen Härtegrad besitzen, so kommt doch keine dem Roheisen gleich.

Die erste Reihe von Legirungen, die wir geben wollen, ist die von Kupfer und Zink.

Legirungen			Gewicht in Pfunden		
Formel	Bestandtheile in 100		angewandt	reducirt, Roheisen = 1000	berechnet, ²⁾ Roheisen = 1000
	Kupfer	Zink			
Zn Cu ₃	82,95	17,05	2050	427,08	280,83
Zn Cu ₄	79,56	20,44	2250	468,75	276,82
Zn Cu ₅	74,48	25,52	2250	468,75	276,04
Zn Cu ₆	66,06	33,94	2270	472,92	261,04
Zn Cu	49,32	50,68	2900	604,17	243,33
Cu Zn ₂	32,74	67,26	Zerbrach bei 1500 Pfd ohne daß die Spitze eindrang		
Cu Zn ₃	24,64	75,36	Zerbrach bei 1500 Pfd als die Spitze $\frac{1}{2}$ Millm. eingedrungen war		
Cu Zn ₄	19,57	80,43	Zerbrach bei 2000 Pfd als die Spitze etwas tiefer eingedrungen war		
Cu Zn ₅	16,30	83,70	Bei 1500 Pfd. drang die Spitze 2 Mm. ein. zerbrach bei 2000 Pfd		

1) Dießs Stabeisen (*wrought iron*) war aus dem oben erwähnten Roheisen gemacht.

2) Um die Härte einer Legirung zu berechnen, multiplicirten wir die procentische Menge eines jeden Metalls mit der relativen Härte desselben, addirten die beiden Producte und dividirten durch 100. Der Quotient ist die theoretische Härte.

Diese Resultate zeigen, daß alle Legirungen, welche einen Ueberschuß von Kupfer enthalten, harter sind als die sie zusammensetzenden Metalle, und, was nicht minder interessant ist, daß der erhöhte Härtegrad vom Zink herührt, dem weicheren der beiden Metalle in diesen Legirungen. Die Menge dieses Metalls darf jedoch nicht 50 Proc. übersteigen, sonst wird die Legirung so spröde, daß sie zerbricht, so wie die Stahlspitze eindringt. Wir glauben, daß einige der einen Ueberschuß von Zink enthaltenden Legirungen, welche wegen ihres weissen Aussehens nicht in den Handel kommen, die Beachtung der Ingenieure verdienen. In dieser Reihe findet sich eine Legirung, auf welche wir speciell die Aufmerksamkeit zu lenken wünschen, nämlich die Cu Zn, bestehend in 100 Theilen aus

Kupfer	49,32
Zink	50,68

Obgleich diese Legirung etwa 20 Proc. Zink mehr enthält als irgend ein käufliches Messing, so ist sie doch, sorgfältig bereitet, reicher an Farbe als dieses. Der einzige angebbare Grund, weshalb sie nicht in den Handel gebracht wird, ist der, daß wenn der Zinkgehalt 33 Proc. übersteigt, das erzeugte Messing so weifs wird, daß der Fabrikant es nicht für rathsam hielt, dies Verhältnifs zu überschreiten. Hätte man aber die Menge genau bis 50,68 Proc. vermehrt und die Metalle wohl vermischt, so würde man eine Legirung bekommen haben, so reich an Farbe, wie wenn sie 90 Proc. Kupfer enthielte, und von einer Härte, drei Mal so grofs als die durch Rechnung gegebene. Um die Ingenieure in Stand zu setzen, den Werth dieser wohlfeilen Legirung zu beurtheilen, geben wir den Härtegrad verschiedener käuflicher Messingarten:

Messingarten	Bestandtheile			Gewicht ange- wandt	Roheisen = 1000	
	Kupfer	Zinn ¹⁾	Zink		reducirt	berechnet
				Pfund		
„Large Bearing“	82,05	12,82	5,13	2700	562	259
„Mreed plugs“	80	10	10	3600	750	262
„Yellow Brass“	64		36	2500	520	258
„Pumps and pipes“	80	5,0	7,5 ²⁾	1650	343	257

Die Legirung CuZn besitzt noch eine andere merkwürdige Eigenschaft, nämlich die Leichtigkeit in äußerst biegsamen Prismen von der Länge eines halben Zolls zu krystallisiren. Unzweifelhaft ist diese Legirung eine bestimmte chemische Verbindung und kein Metallgemenge wofür im Allgemeinen die Legirungen zu halten sind. Unsere der Königl. Gesellschaft neuerlich übergebenen Untersuchungen über die Wärme-Leitungsfähigkeit der Legirungen lassen keinen Zweifel, daß manche Legirungen chemische Verbindungen sind.

Bronze-Arten.

Formel	Bestandtheile in 100		Gewicht angewandt	Roheisen = 1000	
	Kupfer	Zinn		Reducirt	Berechnet
			Pfund		
Cu Sn ₁	9,73	90,27	400	83,33	51,67
Cu Sn ₂	11,86	88,14	460	95,81	59,56
Cu Sn ₃	15,21	84,79	500	104,17	68,75
Cu Sn ₄	21,21	78,79	650	135,42	84,79
Cu Sn	34,98	65,02	Bei 700 Pfd. drang die Spitze 0,5 ^{mm} ein und die Legirung zerbrach		
Sn Cu ₂	48,17	51,83	Bei 800 Pfd. zerbrach die Legirung, ohne daß die Spitze eindrang		
Sn Cu ₃	61,79	38,21	Bei 800 Pfd. zerbrach die Legirung (blaue Legirung) in kleine Stücke		
Sn Cu ₄	68,27	31,73	Bei 1300 Pfd. theilte sich die Legirung in zwei Stücke, ohne daß die Spitze 1 ^{mm} eindrang		
Sn Cu ₆	72,90	27,10	Ebenso		
Sn Cu ₁₀	81,32	18,68	4400	916,66	257,08
Sn Cu ₁₁	88,97	11,03	3710	772,92	270,83
Sn Cu ₂₀	91,49	8,51	3070	639,58	277,70
Sn Cu ₃₀	93,17	6,83	2690	602,08	279,16

1) Alle diese Legirungen enthalten Zinn.

2) Diese auch noch 7,5 Blei.

mit dieser Reihe von Legirungen erhaltenen
 ren zu verschiedenen bemerkenswerthen Fol-
 stens die hervortretende Weiche aller der Le-
 che einen Ueberschuss von Zinn enthalten; zu-
 erordentliche Thatsache, dass eine vermehrte
 geschmeidigen Metalls wie Kupfer die Legirung
 spröde macht. Denn die Legirung

Sn_2 oder $\left\{ \begin{array}{l} \text{Kupfer} \quad 21,21 \\ \text{Zinn} \quad 78,79 \end{array} \right\}$ ist nicht spröde

Sn oder $\left\{ \begin{array}{l} \text{Kupfer} \quad 31,98 \\ \text{Zinn} \quad 68,02 \end{array} \right\}$ spröde ist.

Zusatz von 14 Proc. Kupfer macht also die Le-
 spröden Legirung. Diese sonderbare Thatsache
 et man bei allen Legirungen mit einem Ueber-
 fer: Sn Cu_2 , Sn Cu_3 , Sn Cu_4 , Sn Cu_5 , bis zu
 t grossem Ueberschuss an Kupfer, nämlich fünf

Formel	Bestandtheile in 100		Gewicht angewandt	Roheisen = 1000	
	Zink	Zinn		Reducirt	Berechnet
			Pfund		
Zn Sn ₃	21,65	78,35	300	64,50	60,83
Zn Sn	35,60	64,40	330	68,75	82,70
Sn Zn ₂	52,51	47,49	400	83,33	110,00
Sn Zn ₃	62,43	37,57	450	93,70	124,58
Sn Zn ₄	68,86	31,14	505	105,20	131,22
Sn Zn ₅	73,43	26,57	600	125,00	142,08
Sn Zn ₁₀	84,68	15,32	580	120,83	158,33

Diese Resultate zeigen, daß diese Metalle keine Wirkung auf einander ausüben, da die Zahlen, welche die Härtegrade ihrer Legirungen ausdrücken, schwächer sind als die von der Theorie verlangten. Unsere Untersuchungen über die Wärme-Leitungsfähigkeit der obigen drei Reihen von Legirungen werfen, glauben wir, einiges Licht auf die große Verschiedenheit, welche die Bronze-Legirungen gegen die von Zinn und Zink darbieten; denn, wie oben gesagt, leiten die letzteren die Wärme wie es ein Metallgemisch thun würde, und nicht wie die erstere Reihe, welche die Wärme leitet wie eine chemische Verbindung.

Wir schliessen, indem wir die Härtegrade zweier anderer Reihen von Legirungen geben, nämlich die aus Blei und Antimon und die aus Blei und Zinn bestehenden. Beim Blei-Zinn finden wir, daß das Zinn auch die Härte vom Blei vergrößert, aber nicht in demselben Grade wie die vom Kupfer.

Blei und Antimon.

Formel	Bestandtheile in 100		Gewicht angewandt	
	■	Antimon		
			Pfund	
Pb Sb ₁	24,31	75,69		Drang ein 2 ^{mm} ,5 bei 800
Pb Sb ₂	28,64	71,36		Pfund, zerbrach dann
Pb Sb ₃	34,86	65,14		Drang ein 2 ^{mm} ,7 bei 800
Pb Sb ₄	44,53	55,47	875	Pf.; zerbrach b. 900 Pf.
Pb Sb	61,61	38,39	■	Drang ein 2 ^{mm} ,5 bei 500
Sb Pb ₂	76,32	23,68	385	Pf.; zerbrach b. 600 Pf.
Sb Pb ₃	82,80	17,20	310	
Sb Pb ₄	86,52	13,48	300	
Sb Pb ₁	88,92	11,08	295	

Blei und Zinn.

Bestandtheile in 100		Gewicht angewandt	Rechnung	
Blei	Zinn		Reducirt	Blei
		Pfund		
26,03	73,97	200	41,67	
30,57	69,43	105	40,62	
36,99	63,01	160	32,33	
46,82	53,18	125	26,04	
63,78	36,22	100	20,83	
77,89	22,11	125	26,04	
84,09	15,91	135	28,12	
87,57	12,43	125	26,04	
89,80	10,20	110	24,92	

ber die Reflexion des polarisirten Lichts an der
 Oberfläche unkrystallisirter durchsichtiger Körper; von August Kurz in München

nich zu Bemerkungen veranlafsten, die ich jetzt mittheilen werde.

»Meine zahlreichen Untersuchungen, — sagt Jamin unter Anderem¹⁾, — der verschiedensten Substanzen von den verschiedensten Brechungsverhältnissen ermächtigen mich zu folgendem allgemeinem Ausdrücke ihrer Wirkung auf das Licht. Wenn man sich die Körper geordnet denkt nach den abnehmenden Werthen des Brechungsindex, so stehen obenan die Metalle, bei welchen die Polarisation des reflectirten Strahles elliptisch ist von der normalen - bis zur streifenden Incidenz, d. h. die Wegdifferenz beständig wächst von $\frac{\lambda}{2}$ bis λ zwischen diesen beiden Gränzen²⁾. An die durchsichtigen Substanzen kommend, findet man die Wegdifferenz noch continuirlich variirend von $\frac{\lambda}{2}$ bis λ zwischen zwei Gränzen, deren eine kleiner, die andere gröfser als die Hauptincidenz ist, dafs sie aber für alle niederen und höheren Incidenzen constant und gleich $\frac{\lambda}{2}$ oder λ bleibt. In dem Maafse als der Brechungsindex abnimmt, nähern sich diese Gränzen im Allgemeinen, unterscheiden sich immer weniger von einander und fallen endlich mit einander und mit der Hauptincidenz zusammen. Dieser Fall trifft bei einem Werthe des Brechungsindex von ungefähr 1,46 zu. Alsdann tritt die Aenderung der Phase von $\frac{\lambda}{2}$ bis λ plötzlich (*brusquement*) ein u. s. w.« (p. 282).

1) *Mémoire sur la réflexion à la surface des corps transparents. Ann. de chim. Ser. III, T. 29, p. 263.* (Auch *Ann. Ergzbld. III, S. 232. P.*)

Zusatz. So oft ich im Folgenden eine Seitenzahl citire, ist diese Abhandlung in diesem Bande gemeint.

2) Die Jamin'sche Begründung, dafs die in und senkrecht zur Reflexionsebene polarisirten Componenten bei der Normalincidenz einen Wegunterschied von $\frac{\lambda}{2}$, bei der streifenden Incidenz einen solchen von λ besitzen, entbehrt für mich noch der Ueberzeugungskraft. Ich habe jedoch im Weiteren diese Annahme beibehalten, um der Vergleichung mit den Jamin'schen Tabellen willen, und weil sie in der Qualität der Versuche und ihrer Resultate nichts ändert.

t denn Jamin gemäß seiner Tabelle (p. 292 u. f.)
 sche Polarisation bei der durchsichtigen Blende
 1) beobachtet innerhalb der Incidenzen 60° und
 welche beziehungsweise die beobachteten Phasen-
 de angegeben sind: 1,068 und 1,935, in $\frac{\lambda}{2}$ als Ein-
 drückt, ähnlich bei Diamant; bei Flintglas ($n=1,714$)
 53° und $65^\circ 15'$ mit den bezüglichen Phasenun-
 n 1,026 und 1,959, und zwischen noch engeren
 bei Glas von $n = 1,467$ und bei Fluorin von
 ; nur die Beobachtungen am Realgar ($n = 2,434$)
 die Incidenzen von 30° bis 85° mit den Phasen-
 den 1,018 und 1,979 in sich.

diese äußersten Incidenzen in den Jamin'schen
 noch nicht die Grenzen der elliptischen Polarisation,
 welchen Jamin in der oben angezogenen Stelle
 sieht man sogleich aus dem durchschnittlich etwa
 agenden Abstände der betreffenden Gangunter-
 ... 1 und 2 ... $\frac{\lambda}{2} = \pi$ die ...

nicht scharf abgehoben, sondern in welchen er wenn auch rasch verläuft, genau in der Mitte zwischen zwei parallelen Fäden sich befindet; und man muß da noch weit zurückbleiben hinter der Theilung auf $\frac{1}{7840}$ des von Jamin, und auf $\frac{1}{800}$ des von mir benutzten Compensators. Aber die Genauigkeit von 0,01 mag wohl nicht zu hoch angegeben seyn, daß sie sich nicht bei günstigen Umständen erreichen lasse. In der That scheinen diess sowohl die Jamin'schen Tabellen zu bekunden, die noch Unterschiede von 0,007 enthalten, als auch meine Beobachtungen.

Das bisher Besprochene kann also nicht den Anschein enthalten, als wäre ich im Stande gewesen, die Genauigkeit der Beobachtungsmethode über diejenige zu erhöhen, welche sich bei der Vergleichung der von Jamin beobachteten und von ihm nach Cauchy's Formeln berechneten Zahlenwerthe (diese Formeln, zu deren Verification die Tabellen bestimmt sind, als strenge richtig angenommen) herausstellt. Im Gegentheile werde ich nun, da ich auf meine Versuche etwas einzugehen mir erlaube, Nichts zurückhalten, was ich Mangelhaftes an ihnen bemerken konnte.

Ich machte Reflexionsversuche an verschiedenen Substanzen mit sehr vollkommen spiegelnden Flächen, welche dem Instrumente ¹⁾ beigegeben waren, als an Metallen und an Kron- und Flintglas. Sammtliche Versuche wurden mit Sonnenlicht und zwar mit homogenem (rothem) angestellt welches vom Helostaten durch eine kreisrunde Oeffnung von nahe 6^{mm} Durchmesser hindurch horizontal ins dunkle Zimmer geleitet wurde und in einem Abstände von etwa 2^z auf den einen Nicol des Instruments fiel. Drei Stellschrauben gestatteten die Horizontalstellung des Instruments, soweit es eine kleine Labelle anzeigte, die auf die Alhidade aufgesetzt werden mußte.

Jeder der beiden Nicole ist in Verbindung mit einer Alhidade in einem Verticalkreise drehbar, an welchem die Polarisationsazimute abzulesen sind, vorausgesetzt, daß deren

(1) Das Instrument des Karlsruher physikalischen Cabinets ist von Dubosq in Paris gefertigt.

te Stellung gegen die Alhidade bekannt ist. Zu
 e stellte ich vorerst das Polarisationsazimut des
 als auf den Nullpunkt seines Verticalkreises mit-
 sichts, das von einer Glasplatte nahe unter dem
 uswinkel reflectirt worden war, so gut wie mög-
 a heisse der dabei begangene Fehler. Dieselbe
 enthielte ich hierauf dem Polarisationsazimut des
 als gegen seinen Verticalkreis, aber diesem schon
 des vorigen Nicols und unter Anwendung von
 de dieses eine sehr genaue Senkrechtstellung
 sationsazimute der beiden Nicole zuliefs, so konnte
 tellungen beider gegen ihre Alhiden mit dem-
 eller α behaftet ansehen. Diesen Fehler endlich
 bei den eigentlichen Versuchen corrigirt auf eine
 u der man durch folgende Erwägungen geführt

s Amplitudenverhältniss der beiden Componenten
 irten Strahles durch die Gleichung

der obige Fehler μ zu 21' als Mittelwerth von achtzehn Interpolationswerthen.

An die Betrachtung der Gleichung (1) möge gleich angeknüpft werden, daß ich bei allen Incidenzen das Verhältniß k oder den Winkel ω als Mittel aus sechs Beobachtungen bestimmte unter den uncorrigirten Werthen 2, 3, 4, 5, 6, 7 von α . Ueberhaupt beobachtete ich alle Vorschriften, die Jamin zur Anstellung genauer Versuche angegeben hat.

Zur Einsicht der Uebereinstimmung meiner Versuchsergebnisse mit den Resultaten der Cauchy'schen Formeln, welcher Zweck sich meinen Untersuchungen natürlich beigesellen mußte, waren viele Rechnungen zu machen, die ihrerseits die Kenntniß von vier Constanten für jede besondere reflectirende Substanz erheischten, d. i. der Hauptincidenz i_0 , des Amplitudenverhältnisses k_0 unter dieser Incidenz, des Brechungsexponenten n und des Ellipticitätscoëfficienten ϵ . Mittelst der Kenntniß der beiden ersteren aus der Beobachtung lassen sich die beiden letzteren aus den Cauchy'schen Formeln berechnen (s. p. 290). So fand ich beispielsweise für mein Flutglas die Mittelwerthe $i_0 = 57^\circ 55'$ und $k_0 = 0,03431$ und durch Rechnung $n = 1,5963$ und $\epsilon = 0,0365$. Der i_0 entsprechende Brechungs-Winkel r_0 fand sich gleich $32^\circ 3',5$, also nur um $1',5$ verschieden von $90^\circ - i_0$. Daß dieser Unterschied der Hauptincidenz vom Polarisationswinkel im Brewster'schen Sinne, welcher gemäß den Cauchy'schen Reflexionsformeln bestehen muß, sich so klein zeigte¹⁾, dürfte mich in dem Vorsatze bestärken, die Rechnungen durchzuführen, deren Resultate ich nun in folgender Tabelle vor Augen stelle:

1) p. 289. »Die directe Messung der Differenz dieser beiden Winkel gäbe für sich allein ein entscheidendes Beweismittel für die Theorie ab; aber leider entgeht diese Differenz, welche in den gewöhnlichsten Fällen die Zahl von einigen Sekunden nicht überschreitet, und welche kaum 18' erreicht beim Realgar, unserer Messung.«

Flintglas, $n = 1,5963$, $\epsilon = 0,0365$.

Inci- denz	$\omega = \arctan \frac{J}{I}$			Gangunterschied			A	
	beob- achtet	berechnet nach		beob- achtet	berechnet nach			
		Fresnel	Cauchy		Cauchy	Green		
I	30°	34° 3'	34° 13'	34° 14'	1,0077	1,0130	34° 13'	
	32	33 35	32 36	32 37	1,0091	1,0145	32 36	
	34	29 44	30 51	30 51	1,0106	1,0162	30 50	
	36	28 49	29	28 59	1,0125	1,0181	28 58	
	38	27	26 55	26 56	1,0147	1,0202	26 54	
	40	24 51	24 44	24 43	1,031	1,0173	1,0228	24 43
	42	22 16	22 26	22 27	1,032	1,0205	1,0260	22 24
	44	18 54	19 54	20 1	1,035	1,0245	1,0300	19 57
	46	16 28	17 24	17 28	1,038	1,0294	1,0351	17 28
	48	14 9	14 42	14 47	1,051	1,0370	1,0422	14 41
	50	11 39	11 54	11 59	1,055	1,0478	1,0528	11 58
	51	9 50	10 28	10 36	1,067	1,0552	1,0601	10 37
	52	8 51	9	9 10	1,073	1,0650	1,0697	8 50
	53	6 56	7 31	7 44	1,091	1,0781	1,0830	7 31
	54	5 49	6 1	6 18	1,108	1,0981	1,1025	6 1
	55	4 21	4 31	4 53	1,151	1,1293	1,1332	4 30
55 30'	3 38	3 45	4 12	1,181	1,1531	1,1568	3 41	
56	3 2	2 59	3 33	1,219	1,1854	1,1886	2 58	
II	56 30	2 54	2 12	2 56	1,273	1,2330	1,2356	2 11
	57	2 13	1 26	2 26	1,318	1,3018	1,3043	1 25
	57 30	2 2	— 43	2 5	1,393	1,3925	1,3930	— 42
	58	1 58	— 6	1 58	1,503	1,5291	1,5197	— 7
	58 30	2 10	— 53	2 10	1,603	1,6365	1,6371	— 54
	59	2 34	1 39	2 36	1,732	1,7251	1,7266	1 41
	59 30	3 8	2 26	3 9	1,818	1,7842	1,7867	2 27
	60	4 1	3 12	3 47	1,856	1,8249	1,8280	3 14
	61	4 56	4 45	5 11	1,882	1,8752	1,8786	4 48
	62	6 34	6 19	6 38	1,916	1,9041	1,9077	6 28
3)	63	7 7	7 52	8 8	1,943	1,9224	1,9261	7 52
	64	9 42	9 24	9 38	1,953	1,9353	1,9388	9 28
	65	9 54	10 57	11 16	1,961	1,9446	1,9481	11 8
	67	12 26	13 59	14 8	1,975	1,9576	1,9607	14 3
III	69	15 41	16 58	17 5	1,985	1,9662	1,9693	17 1
	71	18 9	19 49	19 54	1,986	1,9724	1,9752	19 51
	73	21 54	22 46	22 52	1,991	1,9773	1,9799	22 50
	75	23 10	25 35	25 38	1,991	1,9813	1,9835	25 37

Diese Tabelle ist ganz entsprechend der Jamin'schen angelegt, so daß ich jetzt im Hinweise auf diese den jetzt

folgenden kritischen Bemerkungen nur wenig erläuternde werde hinzuzusetzen haben.

Die zweite Columnne wurde aus der Gleichung (1) berechnet, wo α und β beobachtete Grössen; die vierte Columnne nach der bekannten Formel der Cauchy'schen Reflexionstheorie

$$\frac{J^2}{I^2} = \tan^2 \omega = \frac{\cos^2(i+r) + \varepsilon^2 \sin^2 i \cdot \sin^2(i+r)}{\cos^2(i-r) + \varepsilon^2 \sin^2 i \cdot \sin^2(i-r)} \quad (2)$$

welche für $\varepsilon = 0$ in die Fresnel'sche Formel

$$\tan \omega = \frac{\cos(i+r)}{\cos(i-r)} \quad (3)$$

übergeht, nach der die dritte Columnne berechnet ist.

Die Vergleichung dieser drei Columnnen führt auf folgende Bemerkungen: In der Gruppe II, Abthlg. 2 ist die Uebereinstimmung der beobachteten mit den nach (2) berechneten Werthen eine sehr befriedigende, ja eine überraschende gegenüber den anderen Theilen meiner Tabelle, und auch gegenüber den Jamin'schen Tabellen, in deren keiner die Nachbarschaft der Hauptincidenz in der Weise ausgezeichnet wird. Dafs in dieser Abtheilung die Fresnel'sche Formel (3) ganz unbrauchbare Werthe liefern mußte, liegt in der Natur der Sache.

Dagegen tritt in den Abtheilungen (2) und (3) diese Formel den beobachteten Werthen schon ebenso nah als die Cauchy'sche, fast durchweg eigentlich näher; worauf ich aber noch kein so grosses Gewicht legen möchte, da die beobachteten Werthe grösstentheils zu niedrig sind gegen die berechneten und unter diesen die nach Fresnel berechneten kleiner ausfallen mußten als die nach Cauchy berechneten. Uebrigens hält der Grad der Uebereinstimmung mit den beobachteten Werthen dem in Jamin's Tabellen durchweg ausgesprochenen noch so ziemlich das Gleichgewicht, nur dafs in diesen da und dort mehrere fast völlig übereinstimmende Werthe angetroffen werden, wie sie bei mir nur in der zweiten Abtheilung sich finden.

In den Gruppen I und III endlich, in welchen die Formeln (2) und (3) immer näher und näher die gleichen

Werthe liefern mußten, kommen schon grössere Abweichungen vor. Diese verriethen sich schon dadurch, daß die sechs Werthe von ω (1), aus denen das Mittel zu nehmen war, der durch die Theorie bedingten Gleichheit entgegen, Unterschiede bis zu 1° und $1\frac{1}{2}^\circ$ zeigten, während diese in der II. Gruppe, ganz wenige grössere Unregelmäßigkeiten abgerechnet, meist unter $12'$ blieben. Ich habe darum auch manche Werthe, aber dieß geschah nur in den Gruppen I und III, bei der Bildung des arithmetischen Mittels ausgeschlossen.

Um diese geringe Uebereinstimmung zu zeigen, dazu konnten die wenigen Incidenzen der Gruppen I und III ausreichend erscheinen, und ich konnte mir die Rechnung von Grad zu Grad der Incidenz bis 20° und 85° , wie weit meine Versuche reichten, ersparen, wenn ich eine Uebereinstimmung für sie nur insofern anspreche, daß auch die beobachteten Werthe von ω gegen die normale Incidenz und gegen die streifende wachsend gefunden wurden wie die berechneten.

Solche grössere Abweichungen finden sich nun nicht in den Jamin'schen Tabellen. In diesen fehlen aber auch überhaupt diese beiden Gruppen I und III; erstreckt sich doch schon meine mittlere Gruppe über den Bereich der Tabellen, die Jamin von Substanzen dieses niedrigeren Brechungsvermögens angelegt hat.

Kürzer kann die Discussion der die Gangunterschiede enthaltenden Columnen ausfallen, da hier von einer Einteilung in Gruppen nach dem Grade der Uebereinstimmung der beobachteten und berechneten Werthe bei weitem nicht so sehr die Rede seyn kann. In den Gruppen II und III wechseln ununterschieden Abweichungen von 0,01, 0,02, 0,03 ¹⁾ der Werthe der fünften und sechsten Columnne (die

1) Man wird dieß nicht im Widerspruche finden mit dem oben über die Genauigkeit bei der Einstellung des Compensators Gesagten, denn dort handelte es sich um die Uebereinstimmung der beobachteten Gangunterschiede unter sich, hier mit den nach Cauchy's Formel berechneten.

unter dem Namen Green's aufgeführte soll später zur Sprache kommen) mit einander ab; die Abweichung 0,04 ist ganz vereinzelt. Gleich große Abweichungen enthalten auch die Jamin'schen Tabellen; nur ist auch hier wieder ein größerer Grad von Uebereinstimmung dadurch bedingt, daß an mehreren Stellen die Abweichung erst in der dritten Decimale auftritt.

Wenn ich jedoch die III. Gruppe bis zur Incidenz 85° fortgeführt hätte, so müßte ich auch von ihr sagen, was ich jetzt von der I. Gruppe und namentlich von den Incidenzen 30° bis 40° zu sagen habe. Hier ließen nämlich große Unregelmäßigkeiten auf bedeutende Mißstände bei der Beobachtung schließen; d. i. ein Auf- und Abschwanken der Gangunterschiede, entgegen dem sehr wahrscheinlichen Gesetze des gleichzeitigen Wachsens und Abnehmens mit den Incidenzen, so daß ich den erzielten durchschnittlichen Gangunterschied von 1,027 bis 1,030 für die Incidenzen 30° bis 40° nur erzwungen nennen mußte. Aber, wir können sogleich hinzusetzen, das Ueberraschende und Gewichtvolle hiervon schwindet ganz im Hinblick darauf, was oben über die Genauigkeit der Einstellung des Compensators erörtert wurde.

Eine andere Ungehörigkeit vom Standpunkte der Theorie war: daß der Gangunterschied irgend einer bestimmten Incidenz mit der Zunahme von α (s. Gleichung 1) eine Abnahme zeigte, statt constant zu seyn; wenigstens sah ich mich häufig veranlaßt, dem Compensator entsprechende Verrückungen zu ertheilen, die jedoch klein genug blieben, um das arithmetische Mittel nur innerhalb der Grenzen der ohnehin bestehenden Beobachtungsfehler fehlerhaft annehmen zu dürfen. Ob die Ursache dieses Umstandes im Instrumente, im Beobachter, oder wosonst liege, diese Frage würde ich bei längerem Gebrauche des Karlsruher Instrumentes wieder aufgenommen haben.

Die letzte Columne meiner Tabelle unter der Rubrik A enthält die Werthe der Azimute der kleinen Axen der Ellipsen (welche von den Aethertheilchen in den reflectirten

polarisirten Strahlen beschrieben werden) berechnet der Formel

$$\tan 2A = \tan 2\omega \cdot \cos \delta \quad . \quad . \quad . \quad (4)$$

ω die betreffenden Werthe der vierten (Columnne 4), für δ , welches den Phasenunterschied ausdrückt, radmaals übertragenen Werthe der sechsten Columnne sind. Da den zuverlässigen Messungen Brewster's am Diamant zufolge diese Azimute A nunmehr gut durch die Fresnel'sche Formel (3) sich gefunden, so hat auch Jamin hierüber Beobachtungen angestellt (s. p. 293) und die nach (4) und (3) berechneten Werthe verglichen. Er fand dieselben sehr nahe einig (*à très-peu près*). In der That zeigt sich auch in der Tabelle die innigste Uebereinstimmung zwischen den ersten und letzten Columnne, weit inniger als bei Jamin. Die Vergleichung der Tabelle p. 295 zeigen würde, daß die Hauptunterschiede obiger Tabelle von Brewster'schen angedeutet seyn, ohne diesen Aufsatz

Kommenheit der Beobachtung an den fraglichen Stellen oder aber darauf hin, daß die Formeln Cauchy's Annäherungsformeln sind, die sich besonders in der Nähe der Hauptincidenz der Beobachtung anschließen, oder endlich auf beides zugleich. Das Mitbestehen des zweiten Grundes wird dadurch verwahrscheinlicht, daß der Ellipticitätscoefficient (ϵ) zum Theil aus Beobachtungen, zum Theil aus Berechnungen zu bestimmen ist, und zwar aus beiden für den Fall der Hauptincidenz.

Sonach möchte ich die Formel (2) von Cauchy zur Berechnung der Intensitätsverhältnisse als zweite Annäherung bezeichnen, folgend auf die erste von Fresnel (3) und bestimmt, die von dieser in der Nähe der Hauptincidenz gelassene Lücke auszufüllen. Diese Lücke ist richtig erfüllt, und dazu noch eine Formel zur Berechnung der Gangunterschiede geschaffen, welche freilich, da sie ϵ in der ersten Potenz enthält, von den Fehlern bei der Einführung der Ellipticität in den Calcül mehr in Mitleidenschaft gezogen wird. Ich beziehe jedoch jenen Charakter der Annäherung im Einklange mit noch Folgendem auf den ganzen Calcül, dem die Formeln entsprungen, also auch abgesehen von den jetzt zu erwähnenden drei Voraussetzungen: $p = \frac{2u \sin i}{t \sqrt{t^2 + \sin^2 i}}$, $p = \epsilon \sin i$, welche Cauchy machte, und p gleich einer Constanten.

Hr. F. Eisenlohr in Heidelberg hat die Jamin'schen Versuche am Realgar auch nach der ersten und dritten dieser Voraussetzungen berechnet ¹⁾ und keine sehr entscheidenden Verschiedenheiten gefunden. Gleiches liefs die erste Voraussetzung, welche mit Weglassung der dritten und höheren Potenzen von $\sin i$ in die zweite übergeht, auch hier erwarten, und es fehlten nur directe Beobachtungen zum Behufe der Bestimmung der zwei Constanten t und u , die ich dazu gewünscht hätte. Dagegen habe ich die Berech

1) Ableitung der Formeln für die Intensität des an der Oberfläche zweier isotroper Mittel gespiegelten, gebrochenen und gebogenen Lichts, von Friedrich Eisenlohr; Pogg. Ann. Bd. CIV, S. 356 u. f.

Poggendorff's Annal. Bd. CVIII.

nungen, nach der dritten, der Green'schen Annahme (nicht zu verwechseln mit den Green'schen Formeln) durchgeführt und gefunden, daß die Werthe von ω mit denjenigen nach der Cauchy'schen Annahme durch die ganze Tabelle hindurch bis auf höchstens 3' identisch waren, daher ich ihre Columne weglassen konnte; aber die Gangunterschiede stellten sich durchweg größer heraus als die nach Cauchy's Annahme berechneten und liegen darum den Beobachtungszahlen näher als diese. S. d. Tabelle.

Mit Rücksicht darauf könnte man nun in dem ähnlichen Falle, wie Haughton, sagen ¹⁾. »Die Principien, von welchen Green und Cauchy ausgehen, sind dieselben: 1) die Aequivalenz der Vibrationen; 2) die Continuität der Bewegung, oder Gleichheit der Coëfficienten der Lagrange'schen Function für die zwei Medien; 3) die Evanescenz der longitudinalen Schwingungen. Es ist klar, daß die dritte dieser Bedingungen in die Gleichungen, welche die beiden ersten ausdrücken, auf mancherlei Weise eingeführt werden kann, durch Auswahl verschiedener particularer Integrale für die Gleichungen der Bewegung ²⁾. Green hat eine, Cauchy eine andere Methode gewählt; sie sind zu Formeln gelangt, welche in der Form verschieden, aber die Beobachtungen gleich gut repräsentiren ³⁾. Diese Ueber-

1) *On the Reflexion of polarized Light from the surface of transparent bodies; by Sam. Haughton. Phil Mag Ser. IV Vol. VI p. 68.*

2) Diese Willkühr ist zum Glücke nicht gestattet. Man konnte vielmehr sich nur für eine der beiden Annahmen in Betreff der Wellenlängen der longitudinalen Vibrationen entscheiden, d. h. diese entweder imaginär (Cauchy) oder sehr groß nehmen gegen die Wellenlängen der transversalen Vibrationen (Green).

3) Daß die von Green berechneten Formeln mit den Beobachtungen (von Jamin) durchaus nicht übereinstimmen, davon hat Haughton zuerst sich überzeugt. Er meint daher an dieser Stelle die von ihm vorgeschlagene Modification der Green'schen Formeln, welche wirklich die Versuche gleich gut darstellte wie die Cauchy'schen Formeln. Dennoch konnte Hr. F. Eisenlohr zeigen, daß diese Modification absolut falsch sey (s. Beider Abhandlungen) Für unseren Zweck paßt

einstimmung verleiht den den beiden Mathematikern gemeinsamen Principien einen hohen Grad von Wahrscheinlichkeit, während die abweichende Form der Resultate uns vorsichtig machen muß bei der positiven Entscheidung zu Gunsten der einen oder anderen Formel».

Nun aber mag einerseits das Beispiel Haughton's auch zur Vorsicht mahnen bei dem Schlusse, daß eine Formel, die sich den Versuchen gleich gut wie dort anschließt, richtig sey; andererseits erscheinen auch jene beiden ersteren Principien bei näherer Betrachtung mehr und mehr problematisch. Beides muß auch Haughton bedacht haben, indem er den eben angeführten unmittelbar die Schlussworte seiner Abhandlung anreicht: *«Ich möchte wagen, die obigen Formeln als empirische hinzustellen, welche repräsentiren sollen die Gesetze der Reflexion des geradlinig polarisirten Lichtes an der Oberfläche der unkrystallinischen Körper; sie lassen eine leichte Berechnung und Vergleichung mit dem Experimente zu, und können provisorisch gebraucht werden, bis bessere aus der Theorie abgeleitet werden können. Darauf indessen, ich gestehe es, setze ich geringe Hoffnung, so lange die Molecularbewegungen, die an der Trennungsfläche zweier Medien zu erfüllen sind, sich unseren Conjecturen anschmiegen müssen, und nicht durch directe Beobachtung erschlossen werden können».*

In meinem Texte fortfahrend wird mich noch eine kurze Betrachtung der Green'schen Theorie unterstützen. Green geht vom Princip des gleichen Druckes aus¹⁾, vereinfacht aber die betreffenden Gleichungen durch zwei Annahmen über die Coëfficienten, und erhält so dieselbe Bedingungsgleichungen an den Grenzen, welche Cauchy später direct aufstellte²⁾. (Man vergleiche die oben angeführten

daher die eben angerogene Stelle nur dann, wenn wir statt der Green'schen Formeln nur die schon angeführte Green'sche Annahme in den Cauchy'schen Formeln substituiren.

1) *On the Laws of the Reflexion and Refraction of Light at the Common Surface of two non-crystallized Media: by George Green* Cambr. Trans. p. 1

2) Darum spricht Cauchy sein eigenes Urtheil, wenn er die Green'sche

aughton's). Aber wie willkürlich und falsch
 Annahmen! denn er setzt $A = A_1$ und $B = B_1$,
 und A_1 die Quadrate der Fortpflanzungsgeschwin-
 der longitudinalen Schwingungen in beiden Medien
 und B_1 dieselbe Bedeutung für die transversalen
 Schwingungen haben (s. Green S. 13 und 17) ¹⁾. Diese
 Annahmen mußten also nothwendig auch $\frac{A}{A_1} = \frac{B}{B_1}$ mit-
 bringen, welche Annahme bereits Hr. F. Eisenlohr ab-
 weisend wegen der Fehlerhaftigkeit der Green'schen Formeln er-
 örtert. Green macht aber diese Annahme noch besonders
 , um beide Quotienten gleich dem Quadrate des
 Brechungsindex setzen zu können, gerade bei der Be-
 stimmung der Gränzgleichungen, welche durch Gleichsetzung
 von $\frac{A}{A_1} = \frac{B}{B_1} = 1$ waren gewonnen worden. Kein Wunder
 wenn die Green'schen Formeln falsch sind, nicht
 zu verwundern, wenn Haughton, welcher diesen Fehler

gen des zweiten Mediums sich wenig von demjenigen des ersteren unterscheidet, so daß man das Brechungsverhältniß der Einheit gleich setzen dürfe.

Dies nur im Vorübergehen, wir kam es hauptsächlich darauf an, auf diese Art zu zeigen, daß die Stelle, an der die Theorie Cauchy's mit der Green'schen zusammenhängt, eine wunde Stelle der Theorie des Lichtes ist, und daß man sich also billigerweise dem obigen Urtheile Haughton's über die Bedeutung der fraglichen Formeln wird anschließen können. Dieses Urtheil übersieht nicht den Nutzen, den diese Formeln schon geleistet haben und noch leisten können. Denn auch Haughton wird nicht der Meinung seyn, daß man warten solle, bis die Gränzbedingungen aus dem Versuche ermittelt werden können. Bis die Beobachtungskunst und die Theorie soweit entwickelt seyn werden, werden diese und weitere Annäherungsformeln genügen, und nach den Entwicklungsgesetzen unserer Erkenntniß genügen müssen, um über diesen oder jenen Punkt eben so sichere Entscheidung zu pflegen, wie uns dies über die Green'schen und Haughton'schen Formeln schon gelungen ist. So liegen jetzt manche Fragen an die Experimentaluntersuchung vor, deren Beantwortung schon gelingen dürfte; zahlreiche andere werden sich im Verlaufe der Beschäftigung mit diesem Gegenstande noch ergeben. Da mir zu dieser in nächster Zeit keine Gelegenheit in Aussicht steht, so möge dieser geringe Beitrag genügen.

München am 3. September 1859.

VI. *Versuche über den Einfluss des Drucks auf die optischen Eigenschaften doppeltbrechender Krystalle; von Friedrich Pfaff.*

II.

In der Weise, wie ich sie in meiner ersten Mittheilung ¹⁾ über diesen Gegenstand beschrieben habe, konnte ich noch an mehreren Krystallen die gleichen Versuche anstellen und theile dieselben hier mit, da mir weiteres Material wenigstens von optisch einaxigen Krystallen in der nächsten Zeit wohl kaum zu Gebote stehen wird.

Es erstrecken sich meine Versuche nun über drei optisch positive Krystalle: Quarz, Zirkon, Apophyllit, und über vier negative: Kalkspath, Beryll, Turmalin, Honigstein. Bei allen ohne Ausnahme verwandelte sich das schwarze Kreuz bei Druck auf die Platte senkrecht zur optischen Axe in zwei Hyperbeläste; die daselbe umgebenden Farbenkreise wurden zu Ellipsen und achterförmigen Curven, allein bei keinem derselben, ausser bei dem Kalkspathe, konnte eine bleibende Veränderung der optischen Eigenschaften der Platte hervorgebracht werden. Selbst wenn ich den Druck bis zum Zersprengen der Platten fortsetzte, zeigten die Bruchstücke wieder dieselben Erscheinungen wie vor dem Drucke.

Eins aber muß ich hier noch hervorheben, nämlich die Beobachtung, daß alle optisch negativen Krystalle sich verhalten wie der Kalkspath, d. h. das Auseinandertreten des Kreuzes und die Verlängerung der Kreise zu Ellipsen findet bei allen negativen in einer Richtung *senkrecht zu der des Druckes* statt, bei allen positiven wie beim Quarz in der *Richtung des Druckes selbst*.

Wiederholte Versuche haben immer dasselbe Resultat ergeben, nur beim Zirkon schien mir das Auseinandertreten

1) Diese Ann. Bd. 107. S. 333.

nicht genau in der Druckrichtung statt zu finden. Leider zersprang die einzige Platte, die ich hatte, so daß ich die Versuche nicht wiederholen konnte.

Sehr merkwürdig zeigen sich aber nun die gepressten Kalkspathplatten auch in nicht polarisirtem Lichte. Sie haben nämlich eine vierfache Strahlenbrechung, d. h. bei gewissen Stellungen der Platte wird ein einfacher Lichtstrahl in vier zerlegt. Ich will diese Erscheinung etwas näher beschreiben, weil sie wiederum zwei Modificationen erkennen läßt.

Ich machte mit einer Nadel ein Loch in ein schwarzes Papier und betrachtete dieses durch die gepresste Platte. Fiel das Licht senkrecht auf die Platte, so erschien natürlich die Oeffnung einfach. Nun neigte ich die Platte etwas, indem ich sie um eine durch den Hauptabschnitt *ab* gelegte gedachte Axe drehte. Ich sah dann jedesmal vier Oeffnungen, allein in ganz verschiedener Weise, je nachdem ich die Platte so neigte, daß die rechte Seite *r* oder die linke *l* gehoben wurde.

Fig. 1



Fig. 2.



Es stelle Fig. 1 u. 2 die Platte dar, die in der Richtung *rl* gepresst war, so erschienen die 4 Oeffnungen farblos und so gestellt, wie es die schwarzen Punkte auf der Platte

angeben, wenn die rechte Seite *r* gehoben und die linke *l* gesenkt wurde. Drehte ich aber die Platte um *ab* so, daß *r* gesenkt und *l* gehoben wurde, so erschienen die vier Oeffnungen in der Stellung der Punkte von Fig. 2 und auch bei gewöhnlichem Lichte prachtvoll und zwar so, daß immer die zwei äußeren Oeffnungen 3 und 4 die complementären Farben zu den der beiden inneren 1 und 2 zeigten.

Was die Farben betrifft, so wechseln diese nach der größeren oder geringeren Neigung der Platte. Die gegenseitige Stellung der vier Oeffnungen ist ebenfalls mit der Stellung der Platte wechselnd, 3 und 4 gehen sehr rasch weiß

ter, so wie man die Platte anfängt zu neigen, dagegen bleiben einander immer nahe; letztere können in einem Hauptschnitte, dagegen können beim Drehen der Platte so zu liegen kommen, Verbindungslinie keinem Hauptschnitte mehr pa-

rhlet man nun die Oeffnung in polarisirtem Lichte, so sieht man, daß 1 und 3 gegen 2 und 4 senkrecht sind. Stellt man nämlich ein Nicol'sches Prisma so, die Schwingungen des durch dasselbe hindurchgegangenen Lichtes in der Richtung der Linie $r/$ gehen, so werden die beiden Oeffnungen 2 und 4 der Fig. 2, und dieselbe dann um 90° , so verschwinden die Oeffnungen 1 und 3, in den Zwischenstellungen sieht man immer noch die beiden Oeffnungen. Ganz dasselbe nimmt man auch bei der Drehung der Platte wahr, bei welcher die Oeffnungen farblos werden, d. h. es sind auch von diesen immer die Strahlenbilder senkrecht polarisirt zu denen der beiden

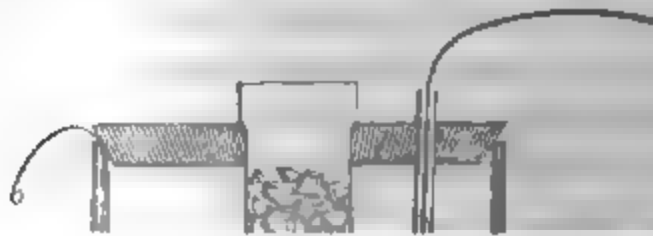
nimmt, und, wenn man eine Platte ohne die Linsen auf dem Tischchen betrachtet, im oberen Spiegel lauter parallele farbige Streifen ganz ähnlich denen eines Gypskeiles wahrnimmt, die alle der langen Diagonale der Rhomboëderfläche parallel laufen.

Von optisch zweiaxigen Krystallen ist es mir bis jetzt ganz allein beim Salpeter geglückt, Störungen der optischen Erscheinungen durch Druck nachzuweisen; bei diesem bleiben sie aber ebenfalls der Platte nach aufgehobenem Druck und es bilden sich dann auch sehr regelmäßige Figuren aus. In gewissen Stellungen einer solchen Platte erscheint dann eine Oeffnung in einem schwarzen Papier fünffach, nämlich 4 die die Ecken eines Rhomboides bilden und eine in der Mitte desselben. Die letztere scheint mir aber selbst wieder nicht einfach, sondern 2- oder 3fach, doch konnte ich das noch nicht genau bestimmen, indem eben die einzelnen Bilder auch einer feinen Oeffnung noch decken. Ich hoffe, daß es mir noch gelingen werde, grössere durchsichtige Platten von Salpeter zu erhalten, an denen sich diese Erscheinungen besser untersuchen lassen werden. Dann werde ich sie mit den Resultaten über fernere Versuche auch in Beziehung auf die Einwirkungen des Druckes senkrecht auf die Platten, so weit sie der Erwähnung werth sind, hier mittheilen ¹⁾.

1) Sollte einer der Herren, die sich mit optischen Untersuchungen beschäftigen, auch gepretzte Platten in den Kreis derselben ziehen wollen, so bin ich gern bereit, ihm solche Platten herzustellen; nur wurde ich bitten, da mein Material ziemlich erschöpft ist, nur ein paar kleine Bruchstücke von Kalkspath in diesem Falle zukommen zu lassen.

Ueber eine völlig constante galvanische Batterie von Dr. H. Meidinger in Heidelberg.

Nachstehenden beschriebene Batterie hat allerdings vorwiegend technisches Interesse; doch ist sie auch aus anderer Hinsicht durch die eigenthümliche Combination kannter und gebräuchlicher Materialien und die Art des Diaphragma's bemerkenswerth, um in dieser Hinsicht einen Raum zu finden. Vielleicht dürfte manchem Physiker, der eine vollkommen constante Stromquelle auf Jahre zur Verfügung haben will, etwas davon seyn.



dem Zweck, einen Zinkring von 90^{mm} Höhe aufzunehmen. In die Mitte des Bodens von diesem Gefäß ist ein nach oben sich etwas konisch erweiterndes Becherglas von 75^{mm} Höhe und 65^{mm} Bodendurchmesser angekittet. Die innere Wandung des letzteren bedeckt ein Kupferblechcylinder, an welchem ein Kupferdraht unten angehängt ist, der durch eine Glasröhre hindurch nach außen gelangt. Das große Gefäß ist durch einen Korkdeckel verschlossen; eine Oeffnung in dessen Mitte erlaubt einen an seinem untern Ende nicht vollständig aufgeblasenen Glaszylinder in das kleinere Glas hinunterzusinken. (In Ermangelung eines derartigen Glaszylinders kann man recht wohl eine ganz offene Glasröhre, ein gewöhnliches Lampenglas, benutzen und das selbe am unteren Ende mit einem dünnen Lappchen umwinden.) An den Zinkring ist ein schmales Kupferblech gelothet und zwischen Deckel und Glaswand nach außen geführt. Dieses Blech ist an seinem Ende in eine Hülse umgebogen, groß genug, um den Kupferdraht des andern Pols aufzunehmen. Eine derartige Verbindung läßt nichts zu wünschen übrig. Sie ersetzt vollkommen alle Schrauben und Klammern, und dürfte einer allgemeineren Anwendung als einfaches Verbindungsmittel von Drähten fähig seyn. Die Drähte, sobald sie nur mit einiger Mühe in die Hülse (von möglichst dünnem Blech) hineingepreßt werden, erzeugen von selbst völlig reine Oberflächen, zwischen die natürlich keine Unreinigkeit gelangen kann.

Um die Batterie in Thätigkeit zu setzen, füllt man dieselbe, bis zu der Höhe des Zinkrings, mit einer verdünnten Lösung von Bittersalz in Regenwasser (etwa $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{6}$ Pfund käuflicher schwefelsaurer Magnesia auf 1 Element). Die Flüssigkeit gelangt natürlich auch in das kleine Becherglas und durch die etwa linienweite Oeffnung in die Cylinderröhre. Ist der Deckel nun aufgesteckt und die Cylinderröhre bis zu einer Entfernung von etwa 20^{mm} vom Boden heruntersenkend, so füllt man dieselbe mit Kupfervitriolkrystallen an. Diese bilden in der Röhre eine concentrirte Lösung, welche als schwerere Flüssigkeit durch

die kleine Oeffnung nach unten sinkt und den die Wandung des Becherglases bedeckenden Kupferblechcylinder bis zur Höhe der Oeffnung berührt.

Durch Verbindung der beiden Pole tritt jetzt der galvanische Proceß ein; Zink löst sich auf, Kupfer wird auf das Kupferblech gefällt; gleichzeitig lösen sich die Krystalle in der Glasröhre weiter und sinken nach. Die elektromotorische Kraft der Batterie ist natürlich dieselbe, wie bei der gewöhnlichen Daniell'schen Batterie, da die Summe der chemischen Vorgänge dieselbe ist. Der Leitungswiderstand ist jedoch weit bedeutender. Die Batterie kann deshalb in allen den Fällen keine Anwendung finden, wo zugleich sehr große Quantitäten Elektricität erfordert werden, so zur Wasserzersetzung, zur Erzeugung des elektrischen Lichts, in der Galvanoplastik.

Der große Leitungswiderstand der Batterie ruht von drei Ursachen her: der großen Entfernung der Pole, dem engen Querschnitt der Flüssigkeit und der vergleichungsweise geringen Leitungsfähigkeit des Bittersalzes selber. Zinkvitriol, welches ich früher anstatt des Bittersalzes angewendet hatte, leitet noch etwas schlechter und ist dabei in hinreichend reinem Zustand ungleich kostspieliger. Die schwefelsauren Alkalisalze, besonders das Ammoniak, sind zwar weit bessere Leiter der Elektricität; sie bilden aber sowohl mit dem schwefelsauren Kupferoxyd, wie mit dem sich während der Thätigkeit der Batterie bildenden schwefelsauren Zinkoxyd, schwerlösliche auskrystallisirende Doppelverbindungen, wodurch ihre Anwendung unmöglich wird. Verdünnte Schwefelsäure läßt sich ebenfalls nicht verwenden, weil sie das, wenn auch wohl amalgamirte, Zink vollständig auflösen würde, sobald nur Spuren von Kupfervitriol aus dem Becherglas heraus bis zu dem Zink diffundirten und dasselbe mit Kupfer beschlügen. Andere Säuren oder neutralen Salze können kein besseres Resultat geben.

Die Größe der Zinkoberfläche übt von einem gewissen Grade an keinen Einfluß auf den inneren Leitungswiderstand

der Batterie, so zwar, daß zwei Zinklamellen von vielleicht bloß $\frac{1}{2}$ Gesammtoberfläche des ganzen Ringes, diametral sich in der Flüssigkeit gegenüberstehend, noch denselben Leitungswiderstand erzeugen. Diefs erfolgt wahrscheinlich aus dem gleichen Grunde, warum auch der Leitungswiderstand der Erde sich nicht verändert, wenn der mittlere Theil der in dieselbe auslaufenden Polplatten hinweggenommen wird und nur an den Enden eine kleine Oberfläche erhalten bleibt ¹⁾. Doch ist eine große Zinkoberfläche vortheilhaft. Die Unreinigkeiten in demselben, Beimischungen fremder Metalle, lösen sich nicht während der Thätigkeit der Batterie von dem Zink ab; sie bleiben vielmehr als eine feste Kruste auf ihm haften, die den Durchgang des Stromes erschwert, indem sie gleichsam die Zutrittskanäle zu der reinen Zinkoberfläche verengert. Man sieht nun leicht, daß die ursprünglich größere Oberfläche, die bei derselben Stromstärke nicht so vollständig in Anspruch genommen wird wie die kleinere, selbst wenn sie durch das Hervortreten der Unreinigkeiten bedeutend eingeengt wird, eine weit längere Zeit hindurch sich gleich wirksam erhalten kann; und zwar stehen diese Zeiten im quadratischen Verhältnisse der Oberflächen, wenn man annimmt, daß gleich dicke Krusten auf dem Zink in beiden Fällen die reine Oberfläche desselben in gleicher Weise verkleinern. Ist das Zink vor dem Gebrauch gut amalgamirt, so lösen sich allerdings die Unreinigkeiten von demselben später mit Leichtigkeit ab und fallen zu Boden. Doch ist diefs bei Anwendung einer großen Zinkoberfläche durchaus nicht erforderlich.

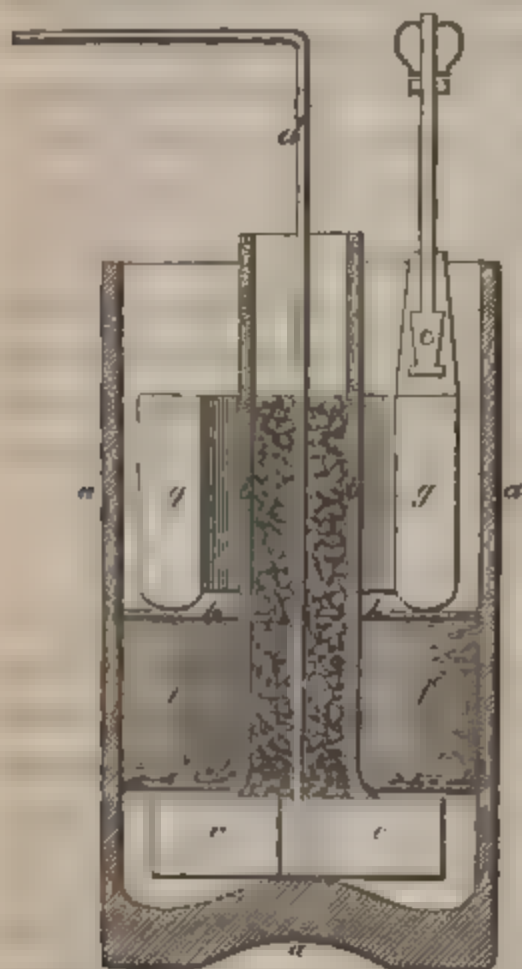
Die Batterie hält sich in solcher Weise vollkommen constant, so lange noch fester Kupfervitriol in der Glasröhre vorhanden ist und die Flüssigkeit sich nicht mit Zinkvitriol gesättigt hat. Bei dem großen Fassungsraume der Röhre, die etwa $\frac{1}{2}$ Pfund Kupfervitriol aufnimmt, wird es in den

1) S. Dingler's polytechn. Journ. 2. Augustheft 1859. Ueber Abhängigkeit des Leitungswiderstandes der Erde von der Größe der versenkten Polplatten, von H. Meidinger.

durch den aufgelösten Zinkvitriol eine concentrirtere und somit besser leitende Lösung geworden ist, zum Theil auch wegen der jetzt (Mitte August) herrschenden warmen Witterung, die in der Flüssigkeit einen Temperaturunterschied von etwa 8°C . bewirkt haben mag. Ein ähnliches Resultat ist mit keiner anderen galvanischen Combination je erzielt worden und auch wohl je zu erzielen.

Zusatz. Eine andere Batterie zu praktischen Zwecken, eine Abänderung der Daniell'schen, ist kürzlich von den

HH. Siemens und Halske beschrieben worden. Die nebenstehende Figur zeigt ein Element derselben im senkrechten Durchschnitt. *a* ist das Glasgefäß, *b* ein unten etwas ausgeweitetes Glasrohr, *c* ein senkrecht stehender, in mehreren Schneckenwindungen gebogener Streifen Kupferblech, *d* ein an demselben befestigter Draht, *e* eine dünne Pappscheibe, *f* das Diaphragma und *g* ein Zinkring mit Klemme.



Das Diaphragma besteht aus der durch concentrirte Schwefelsäure umgewandelten Pflanzenfaser, welche, nach den HH. Verff., die Eigenschaft besitzt, die Vermischung der

beiden Flüssigkeiten dieser Säule vollständig zu verhindern, so daß sie monatelang constant bleibt, und keinen chemischen Verbrauch von Kupfervitriol und Zink zuläßt. Zur Bereitung dieses Diaphragmas wird die aus der Papierfabrik bezogene Papiermasse gut ausgepresst, mit einem Viertel ihres Gewichts an englischer Schwefelsäure übergossen und so lange umgerührt, bis die ganze Masse eine homogene klebrige Structur angenommen hat. Darauf wird sie

mit etwa der vierfachen Menge Wasser bearbeitet und sodann in einer Presse unter starkem Druck von dem überflüssigen sauren Wasser befreit, und zu ringförmigen Scheiben geformt, welche den Zwischenraum zwischen den Glaswänden ausfüllen.

Sollen solche Elemente benutzt werden, so wird der innere Glaszylinder mit Kupfervitriolkrystallen gefüllt, darauf Wasser hineingegossen und ebenso der ringförmige Zwischenraum mit Wasser gefüllt, dem bei der ersten Füllung etwas Säure oder Kochsalz zugesetzt wird. Man hat später nur darauf zu sehen, daß der innere Glaszylinder immer mit Kupfervitriolstücken gefüllt erhalten und das Wasser im äußeren Gefäß von Zeit zu Zeit erneuert werde, damit es den durch den Strom gebildeten Zinkvitriol stets gelöst halten könne. Die zur Bildung des Zinkvitriols nöthige Schwefelsäure wird durch den Strom selbst durch das Diaphragma hin transportirt und somit gleichzeitig die aus dem zersetzten Kupfervitriol frei werdende Schwefelsäure entfernt. Diefes ist von großer Wichtigkeit, weil sonst die Kupfervitriollösung zu viel freie Schwefelsäure enthalten und dadurch die Löslichkeit des Kupfervitriols sehr vermindert würde. Nach den seit etwa 6 Monaten an solchen Batterien gemachten Erfahrungen ist die Wirkung derselben eine außerordentlich constante; man kann sie, ohne Beeinträchtigung ihrer Wirkung, monatelang stehen lassen, wenn man nur Sorge trägt, daß immer Kupfervitriol im Glasrohr sichtbar ist, und das verdunstete Wasser ersetzt wird. Doch thut man wohl, etwa alle 14 Tage die Batterie aus einander zu nehmen, den Zinkcylinder vollständig zu reinigen, die Flüssigkeit abzugießen und durch reines Wasser zu ersetzen. Ist der benutzte Kupfervitriol sehr eisenhaltig, so thut man wohl, die Elemente ganz umzukehren, damit auch die unter dem Diaphragma befindliche Kupferlösung, die dann sehr eisenhaltig ist, entfernt werde. Die Zinkringe dürfen nicht verquickt werden. Um die im Zink enthaltenen fremden Metalle, welche ungelöst zurückbleiben, von der Papiermasse getrennt zu halten, bedeckt man diese mit einem Ringe A

den auf
besser l.
der jet
s, die in
twa 8
t kenne
m und
satz
Abänd

uster auf ein Glasgitter, hinter dem eine achromatische Linse aufgestellt war. Wurde eine quadratische Thermosäule (deren vordere Oeffnung durch Flügel enger oder weiter gemacht werden konnte) in ungefähr 0,5 Meter Entfernung von der Linse durch die auf solche Weise entstehenden Interferenz-Spectra hindurchgerückt, so zeigten sich, je nach der Feinheit des Gitters, an dem mit der Säule verbundenen Multiplicator, Ablenkungen von $2^{\circ},15$ bis $18^{\circ},5$, wenn die Säule in das mittlere weisse Feld eintrat. Die Multiplicator-Nadel kehrte auf ihren Nullpunkt zurück, wenn sich das Thermoskop im schwarzen Streifen zur Rechten oder Linken dieser Mitte befand. Sie stellte sich aber wieder auf $0^{\circ},6$ bis $0^{\circ},7$, sobald das Instrument auf der einen oder andern Seite in das nun folgende erste Farbenspectrum eingerückt wurde. Bei sehr feinen Gittern war auch die kältere Stelle zwischen dem ersten und zweiten Spectrum mit Sicherheit nachweisbar.

Am reinsten war die Erscheinung bei fein geritzten Bergkrystall-Platten, hinter denen die Angabe des Thermomultiplicators für die weisse ($2^{\text{mm}},5$ breite) Mitte 2° , im dunkeln ($9^{\text{mm}},0$ breiten) Streifen neben derselben 0° , im ersten ($8^{\text{mm}},5$ breiten) Spectrum $1^{\circ},25$, im zweiten ($1^{\text{mm}},25$ breiten) dunkeln Streifen 0° und im zweiten ($15^{\text{mm}},0$ breiten) Spectrum $0^{\circ},87$ betrug.

Die höchsten Intensitäten wurden erhalten, als der Verfasser, um die Absorption der durchstrahlten Medien möglichst zu vermindern, sowohl ein Steinsalzgitter als auch eine Steinsalzlense zu den Versuchen anwandte. Bei einem solchen Gitter (welches 600 Linien auf den Zoll enthielt) betrug die Ablenkung für die Mitte $31^{\circ},0$ und für das erste Spectrum $1^{\circ},5$, welche beide durch eine kältere Stelle, der eine Ablenkung von $0^{\circ},3$ entsprach, getrennt waren. Bei einem feineren Gitter wurde für die Mitte eine Ablenkung von $17^{\circ},25$, für das erste Spectrum von $3^{\circ},5$ beobachtet, zwischen beiden nur $0^{\circ},5$. Die beim Steinsalz an den dunkeln Stellen bleibenden Ablenkungen rühren von einer bei diesem Material unvermeidlichen Diffusion der Strahlen her.

angeführtem Temperaturunterschiede auch dann
 ar waren, wenn die Thermosäule beim Hindurch-
 ie gleiche Weite behielt oder selbst wenn sie in
 ein Stellen den Strahlen eine größere Oeffnung
 als in den hellen, so sind jene Angaben sicher
 ligen Nebenwirkungen zuzuschreiben.

r aus diesen Versuchen zugleich ein neuer Beleg
 usbreitung der Wärmestrahlen durch Beugung zu
 1. Denn während die sie einschließenden Grenzen
 er an dem Orte der Messung z. B. 2,5 Millimeter
 der abstanden, waren, nach dem Einsetzen des
 einer Entfernung von 300 Millimetern auf jeder
 der Mitte, d. h. also an Stellen, die von einander
 Millimeter entfernt waren, die äußersten Wärme-
 och nicht erreicht.

terschied bei gleichen Wegelängen in Folge des Durch-
 ang durch einen Körper von ungleicher Dicke.

em die Interferenz-Streifen dadurch ~~bestimmt~~

Streifen, eine Temperaturerhöhung anzeigte, welche letztere um so bezeichnender ist, als ihr durch die Absorption des eingeschalteten Glases entgegengewirkt wird. Der Einfluß der ungleichen Dicke des durchstrahlten Glases ist also in Betreff der Interferenz ein solcher, daß dadurch Stellen kälter werden, welche sonst wärmer seyn würden, und umgekehrt.

3. Gangunterschied durch ungleiche Reflexionen.

Werden, nach dem Princip der Darstellung Newton'scher Ringe, die Sonnenstrahlen von einem an der Unterflache convexen Flintglase und einem darunter befindlichen Planglase, welches zur Hälfte aus Flint-, zur anderen aus Crown-Glas besteht, zurückgeworfen, während zwischen ihnen eine Flüssigkeit eingeschaltet ist, welche, wie Nelkenöl, schwächer brechend als Flint-, aber stärker brechend als Crownglas ist, so gelangen die Strahlen in dem einen Falle aus der stärker brechenden Substanz zu der schwächer brechenden, dann aber wieder zu der stärker brechenden; während sie in dem anderen Falle beide Male von dem stärker brechenden Medium auf das schwächer brechende treffen. Wird die Interferenz-Erscheinung, welche optisch sich so darstellt, daß dort ein Ringsystem mit schwarzer, hier ein Ringsystem mit weißer Mitte erscheint, mittelst einer Linse auf einem Schirm objectiv gemacht, und tritt alsdann die Thermosäule an die Stelle dieses Schirms, so findet man in dem einen Centrum die Temperatur so niedrig, daß die Multiplicator-Nadel nur um $0^{\circ},5$ abgelenkt wird, in dem andern dagegen so hoch, daß eine Abweichung von 3° erfolgt. Aehnliches wie beim Nelkenöl zeigt sich bei Lorbeer-, Anis, Calmus- und Cassia-Oel, wogegen bei Lavendel-, Bergamott, Citronen-Oel u. s. w. wie bei Wasser oder Luft, weil ihr Brechungsverhältniß auch schwächer als das des Crownglases ist, beide Centra eine gleich niedrige Temperatur haben.

Wird die Doppelplatte aus Flint- und Crownglas mit einer von gewöhnlichen Spaltungsflächen begränzten, Kalk-

vertauscht, so erhält man, unter Anwendung der
 ten Oele, deren Brechungsverhältniß zwischen
 ordentlichen und außerordentlichen Strahlen im
 liegt, auch zwei Gruppen von Interferenz Er-
 n, welche jedoch nur von einander zu trennen
 n man ein Nicol'sches Prisma zwischen dem In-
 Apparat und der Thermosäule einschaltet. In dem
 : wurde (der schwarzen Mitte entsprechend) eine
 ; von $0',25$, im andern (entsprechend der weißen
 e Abweichung von $0',5$ beobachtet, je nachdem
 schnitt des Nicol'schen Prismas und der des
 rhomboëders um 90° gekreuzt oder einander pa-
 rallel waren. Das Centrum der Ringe hatte bei
 lung des Nicols dieselbe niedrige Temperatur,
 chen dem convexen Flintglase und dem Kalkspath
 nigen Substanzen eingeschaltet wurde, deren Bre-
 chungsverhältniß geringer als das der außerordentlichen
 im Kalkspath ist.

mosäule aufgestellt wurden. Die Beobachtung ergab, daß die durch den Polarisationsapparat und Gyps hindurchgegangenen Wärmestrahlen bei gleicher Quantität in verschiedenem Grade die Fähigkeit besitzen, eine und dieselbe diathermane Substanz zu durchdringen, je nachdem die Hauptschnitte des polarisirenden und analysirenden Nicols einander parallel oder rechtwinklig gekreuzt sind, und daß beide Strahlengruppen sich von derjenigen unterscheiden, die bei einer Neigung des Nicols von 45° gegen einander auftritt und welche den Uebergang der einen Wärmefarbe in die ihr complementäre bildet.

IX. *Ueber Selenacichlorür und Selensäure-Alaun;* *von Rudolph Weber.*

Obgleich Schwefel und Selen in ihrem chemischen Verhalten einander sehr nahe stehen, und viele analog zusammengesetzte Verbindungen bilden, so sind doch nicht alle die den Schwefelverbindungen entsprechenden Selenverbindungen darzustellen. Die den Polythionsäuren analogen Sauerstoffverbindungen des Selens z. B. sind bis jetzt nicht darstellbar, desgleichen sind die den Acichloriden des Schwefels entsprechenden Selenverbindungen noch nicht aufgefunden worden. Ein Product nur, das H. Rose¹⁾ bei der Einwirkung von wasserfreier Schwefelsäure auf Selenchlorür erhielt, kann als eine Verbindung von Selenacichlorid mit Schwefelacichlorid betrachtet werden, Berzelius²⁾ sieht es als eine Verbindung des Chlorürs mit der Schwefelsäure an.

Aus einigen Versuchen, welche ich früher im Laboratorium des Hrn. Prof. Magnus anzustellen Gelegenheit

1) Pogg. Ann. Bd. 44, S. 315.

2) Lehrbuch Bd. 2, S. 219.

ten nur die Bildung eines Acichlorids des Selen.
Nun, ich habe jetzt den Gegenstand genauer v
hoffe, daß die Versuche, welche ich nun m
erde, die Vermuthung bestätigen.

Setzt man in einem Glasröhrchen ein Gemisch v
von SeCl_2 und seleniger Säure, so entwick
setzt Dampf, der zu einer klaren farblosen Fl
nicht condensirt wird. Nimmt man den Proceß
eternförmig gebogenen Glasrohre vor, dessen End
geblasen sind, so läßt sich der Vorgang leicht v
das Gemisch im richtigen Verhältnisse kann a
in obige Flüssigkeit verwandeln, welche
Chlor und Sauerstoff nach bestimmten Gewichts
verbunden besteht, also ein Selenacichlorür
der Darstellung dieses Körpers im reinen
und einige Bedingungen zu berücksichtigen; folg
führt sicher und einfach zum Ziele.

Manst bereitet man sich trocknes Selenchlorür, le
so lange über das in einer Kugelhöhre erwär

von Selenchlorür wird hierdurch mit seleniger Säure wieder in Berührung gebracht. Ein Ueberschufs von seleniger Säure muß daher vorhanden seyn; das leichter flüchtige Acichlorür läßt sich leicht von derselben trennen, nicht aber vom überschüssigen Selenchlorür.

Auf diese Weise erhält man die Verbindung als eine schwach gelblich gefärbte Flüssigkeit; sie raucht an feuchter Luft, hat 2,44 spec. Gewicht und siedet bei etwa 220° C. In Wasser ist sie leicht löslich und scheidet Spuren von Selen aus, besonders wenn sie etwas gelb gefärbt war; die Lösung enthält Salzsäure und selenige Säure. Zur Bestimmung des Chlors wurde eine in einem Glasröhrchen abgewogene Menge in Wasser gelöst, das Selen durch Schwefelwasserstoff gefällt und aus der Flüssigkeit dann nach Entfernung des Gases mit schwefelsaurem Eisenoxyd die Salzsäure durch Silberlösung bestimmt. In die Lösung einer anderen Menge des Acichlorürs wurde längere Zeit Chlorgas geleitet und die gebildete Selensäure durch Chlorbarium gefällt.

Dabei ergaben:

0,979	Substanz	1,685	Chlorsilber
0,716	"	1,220	"
0,932	"	1,595	selensauren Baryt

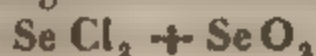
woraus sich für 100 Theile ergibt:

Chlor	42,56 — 42,03
Selen	48,37.

Die Zusammensetzung einer Verbindung von gleichen Atomen seleniger Säure und Selenchlorür auf 100 Theile berechnet, ergibt:

Chlor	42,67
Selen	47,70
Sauerstoff	9,63
	<hr/> 100,00

welche Werthe dem gefundenen sehr nahe kommen, so daß unsere Verbindung nach der Formel:



gesetzt zu betrachten ist. Diese Formel läßt sich
 üben:



die Verbindung anzusehen als selenige Säure
 Atom Sauerstoff durch Chlor oder als Selenchlor
 die Hälfte des Chlors durch Sauerstoff ersetzt

Selenacichlorür kann man demnach entweder anse-
 e Verbindung des Chlorürs mit der selenigen Säure
 betrachtet es als einen der selenigen Säure und
 chlorür analog zusammengesetzten Körper in dem
 l Sauerstoff sich vertreten.

Constitution der Körper überhaupt nur hypothe-
 tur ist, so läßt sich dies nicht endgültig entschei-
 e Thatsachen indessen glaube ich lassen sich leicht
 , wenn man hier die Hypothese der Substitutionen
 legt. Es ist eine sich stets wiederholende Erfab-
 in einer Verbindung zweiter Ordnung jeder der

selenige Säure bleibt zurück. Zur Darstellung des Products ist indessen dieser Weg nicht geeignet.

Ein Selenacichlorid, welches mit Wasser zersetzt Selen-säure liefert, also das Analogon der von Regnault entdeckten Chlorschwefelsäure habe ich nicht erhalten können.

Berzelius spricht die Vermuthung aus, daß vielleicht selenige Säure und Chlor sich direct zu einem Acichloride verbunden; ich habe selenige Säure der Einwirkung des Chlors bei verschiedenen Temperaturen ausgesetzt, habe aber dabei keine Veränderung derselben bemerken können; die Säure kann selbst im Chlorstrom sublimirt werden, ohne daß eine Zersetzung eintritt. Vielleicht entsteht aber unter dem Einflusse des Sonnenlichtes eine Verbindung, ich habe darüber keine Versuche weiter angestellt.

Ein Acibromür habe ich nicht darstellen können. Brom und Selen haben wenig Verwandtschaft, das Bromür wird bekanntlich schon beim Erhitzen zum Theil in Brom und ein niederes Bromselen zerlegt; bei der Destillation von Bromür mit seleniger Säure erhält man deshalb nicht das analoge Acibromür.

Durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Chlor-selen habe ich keine dem Acichlorür entsprechende Schwefelverbindung erhalten können; Salzsäure und Schwefelselen sind die Endproducte.

Selensäure-Alaun.

Die Salze der Schwefelsäure und der Selensäure sind nach Mitacherlich's Beobachtungen isomorph und gleichen sich so vollständig in ihren Eigenschaften, daß sie nur nach der Zerlegung durch die Abscheidung des Selens von den schwefelsauren Salzen unterschieden werden können. Es liegt deshalb die Vermuthung nahe, daß auch eine Reihe von Doppelsalzen der Selensäure sich wird erhalten lassen, und daß die Glieder derselben den entsprechenden schwefelsauren Salzen analog zusammengesetzt und isomorph seyn werden.

Ich habe den Selensäure-Kali-Alaun in schönen dem

hen Alaun vollständig gleichen Krystallen erhalten
 enden Weg zur Darstellung desselben eingeschla-
 der Bereitung der Selensäure wurde selenigsaures
 mit Salpeter geschmolzen, das selensaure Alkali mit
 saurem Bleioxyd zerlegt und von diesem die Selen-
 Schwefelwasserstoff abgeschieden.

dem die verdünnte Säure durch Verdampfen con-
 wurde ein Viertel derselben mit kohlensaurem Kali
 rt, in der andern Menge reines Thonerdehydrat

In der vermischten Lösung bildeten sich dann
 willige Verdunstung nach 14 bis 20 Tagen schöne
 der Doppelverbindung. Die Krystallbildung er-
 eit: im Exsiccator bilden sich diese Krystalle we-
 ht, auch scheint das Erhitzen der Lösung für de-
 ung ungünstig zu wirken.

o erhaltenen Krystalle gleichen dem gewöhnlichen
 vollkommen, es sind Octaëder mit Würfel, zuweilen
 gen des Granatoëders, sie haben den Glanz der

	berechnet	gefunden
Selensäure	44,72	44,79
Thonerde	9,03	9,03
Kali	8,30	7,64
Wasser	37,95	
	100,00	

eine genügende Uebereinstimmung. Die Wasserbestimmung läßt sich der leichten Zersetzbarkeit wegen nicht sicher ausführen. Der Glühverlust beträgt 72,01 Proc., derselbe müßte nach der Rechnung 71,50 Proc. betragen unter der Voraussetzung, daß 3 Se und 24 H entweichen. Durch Wägen unter Terpentinöl habe ich nach der Reduction für das specifische Gewicht des Selenalauns 1,971 gefunden. Die Dichte des gewöhnlichen Alauns ist nach Kopp 1,724, das Verhältniß der Atomvolumen beider ergibt sich hieraus wie 360 zu 344, also nahe gleiche Werthe, ein Resultat das bei dem Isomorphismus beider Salze zu erwarten war.

Schwefelsäure und Selensäure-Kali - Thonerde - Alaun haben demnach analoge Zusammensetzung, sie sind isomorph und unterscheiden sich nur durch verschiedene Löslichkeit und durch das specifische Gewicht. Eine vollständige Reihe dieser Alaune habe ich noch nicht dargestellt, indessen dürfte wohl kaum an der Existenz der übrigen Glieder zu zweifeln seyn; sehr wahrscheinlich wird sich dann auch eine Reihe von Doppelsalzen darstellen lassen, in denen selensaures Kali mit einem selensauren Salze aus der Magnesiagruppe verbunden ist.

*Vergiftung mit Coniin; mitgetheilt von
A. Lipowitz in Posen.*

Stmord sind in unserm Jahrhundert durch Hülfe
ne mächtige und gefährliche Waffen in die Hand
welche unter richtiger Verwendung den Tod schnell
herbeiführen. Oft sind diese Gifte organischer
bestehen somit aus denselben einfachen Stoffen,
den thierischen Organismus constituiren. Da ihre
häufig in den kleinsten Dosen tödtlich ist, und
etzung im Organismus schnell erfolgt, d. h. da sie
zeichnenden chemischen Charakter verlieren, so er-
ren Auffindung nach dem Tode Sachkenntniß
ng. Untersuchungen dieser Art sind meistens
kend, und außerdem erfolgt für viele Opfer an

geschlossen sind: auch dürfte sie dann wohl an einem andern Orte zu besprechen seyn.

Ich lasse das von mir abgegebene gerichtliche Gutachten, so weit sich dasselbe auf den Nachweis des Coniins bezieht, vorangehen, und habe die hauptsächlichsten Beobachtungen von mehr praktischem und wissenschaftlichem Werth in besonderen Noten beigegeben.

»Im Juli dieses Jahres erhielt ich eine grob zusammengezimmerter versiegelte und K. G. Posen signirte Kiste. In derselben befanden sich nachbenannte Gegenstände:

No. 1. Eine große drei Quart haltende Steinkrause, welche mit Papier tectirt und versiegelt war und worauf geschrieben stand:

»Hierin befindet sich der Magen, Dünndarm mit Speiseröhre der weiland verehelichten Apotheker K. aus B., sowie eine Glaskrause in welcher dieselben bis zum 4. Juli asservirt gewesen.

G. den 4. Juli 1859.

Dr. M.

W.
Untersuchungsrichter

F.
Actuar.

No. 2. Ein versiegeltes etwa zwei Loth haltendes Nönnchengläschen mit einer klaren wässerigen Flüssigkeit.

No. 3. Ein etwa ein Loth haltendes Nönnchengläschen mit einer gleichfalls weissen klaren Flüssigkeit.

Sämmtliche Gegenstände waren mit dem Kgl. Kreisgerichtssiegel zu G. versiegelt, und es sollte der Inhalt der Gefäße, ein jedes besonders für sich, untersucht werden.

Eine nähere Angabe, welche auf Gegenwart irgend eines bestimmten schädlichen oder giftigen Stoffes schließen liefs, fehlte, und es mußte somit die Untersuchung auf das Vorhandenseyn aller möglichen Gifte, scharfen oder ätzenden Stoffe, Bezug nehmen.

Da ich wegen einer Krankheit die Untersuchung nicht sogleich vornehmen konnte, so prüfte ich vorläufig die Haltbarkeit des Inhalts der Gefäße.

Die Steinkrause No. 1 war unter dem Papier noch mit

gebunden und enthielt die darauf bezeichneten Contenta bereits in einem eigenthümlichen Zustand der Verwesung begriffen waren, stark ammoniakalisch reagirten und einen sehr unangenehmen Geruch hatten, der eine merkwürdige Verschiedenheit von sonst verwesenden oder faulenden thierischen Substanzen hatte. Die Contenta befanden sich mit etwa einem halben Quart über rothlicher und dicker Flüssigkeit auf dem Boden einer Steinkrause und wogen zusammen 670 Gramme. In der Mitte der Steinkrause und in der Mitte der Contenta stand ein halbes Quart große Glaskrause in einer gewaschenen und leeren Ochsenblase. Dieses Glasgefäß so wie die Ochsenblase wurden mit 1,000 CC. reinem starkem Alkohol spec. Gewicht innen und aussen abgespült, und der Alkohol zu den Contentis in die Steinkrause gelassen und durchgerührt. Die mit einer Thierblase überbundene Flasche wurde darauf in einem kühlen Keller aufbewahrt. Die beiden Fläschchen No. 2 und 3 enthielten geistige Flüssigkeiten und konnten somit, ohne dass eine

stanz zur Vergiftung gedient hätte, dieser nach der Digestion verbunden seyn mußte. Erkaltet brachte ich die Masse auf ein leinenes Seihetuch und wusch den Rückstand mit Alkohol von angegebenem spec. Gewicht nach. Die Schwefelstückchen, welche auf dem Seihetuch in den Contentis zurückgeblieben waren, wurden herausgenommen und auf Phosphor geprüft; dieser konnte jedoch nicht nachgewiesen werden ¹⁾). Die gesammten sauren Flüssigkeiten wurden in einer Temperatur von 25 bis 40° C. in einer Porcellanschale und unter dauerndem Umrühren bis zur Verflüchtigung des Alkohols eingedampft. Der saure Rückstand ward darauf mit destillirtem Wasser so weit versetzt, daß eine Filtration möglich wurde, um Fett und unlösliche organische Substanz zu trennen. Zu dem etwa 150 CC. betragenden hellbraunen Filtrat, gab ich so viel gebrannte Magnesia hinzu, daß die saure Reaction verschwunden war und die Magnesia vorwaltete. Das Ganze wurde hierauf in eine tubulirte Glasretorte mit Platindrabt gebracht und unter Vorlage eines gläsernen Kühlapparates vorsichtig einer langsamen Destillation unterworfen ²⁾).

1) Das Verfahren nach Mitscherlich, Phosphor durch den im Dunkeln leuchtenden Dampf zu erkennen, konnte wegen Anwesenheit von Alkohol keinen Erfolg haben. Es dürfte überhaupt beim Nachweis von Phosphor in Substanz wohl anzuathen seyn, nie die gleichzeitige Behandlung mit Schwefelstückchen zu unterlassen; sumal ich beobachtet habe, daß bei stark in Verwesung und Fäulniß übergegangenen thierischen Weichtheilen, denen Phosphorpartikelchen beigemengt waren, zuweilen das Leuchten des Dampfes im abgekühlten Glasrohr nicht eintrat, wohl aber der Schwefel mit dem Phosphor verbunden war.

2) Durch die lange andauernde Filtration des sauren Auszuges und dessen Ausfällung wurde ich bewogen mit dem letzten Drittel der reservirten Contenta nachstehende Versuche zu machen. Ich behandelte dieses Drittel, so wie im Gutachten angegeben, mit Alkohol und Weinstein säure und theilte nach der Extraction und Verdunstung des Alkohols den erhaltenen Rückstand in zwei gleiche Theile. Den einen Theil verwendete ich nach Zugabe der nöthigen Wassermenge und Magnesia sofort zur Destillation. Ich erhielt hiervon ein bis gegen Ende der Destillation, welche unter starken Stößen in dem hohen Kolben trotz eingelegter Platindrähte stattfand, ein milchichtes ammoniakalisch reagirendes Destillat, welches

Destillat fractionirt aufgefangen, zeigte bis gegen Destillation und bis mehr als zwei Drittel der abgezogen war, eine starke, ammoniakalische, Geruch wahrnehmbare Reaction. Die ersten C.C., welche übergegangen waren, gaben eine opalisirende Flüssigkeit von eigenthümlichem ammoniakalischem Geruch; während die später abgebrochenen

vorher behandelt wurde. Die Aetherausszüge hinterließen nunsten neben einer wässerigen Flüssigkeit, kleine ölige Tropfen, welche raschen, indem ich sie dem Ansehen nach für Coniin hielt. Bei näherer Prüfung ergab sich jedoch, daß in Aether und Alkohol löslichen acht Tropfen neutral waren, nachdem sie mehrmals mit Alkohol und Aether behandelt. Der Geruch zeigten und ebenso wenig eine Coniineaction. Die wässerige Flüssigkeit zeigte hingegen deutliche, jedoch sehr schwache Reaction auf Coniin. Diese öligen Tropfen waren außerdem flüchtig, indem sie in Glasschälchen über Schwefelsäure über Nacht verdunsteten und der ganzen Oberfläche der Schwefelsäure und

Destillate immer heller und zuletzt ganz klar waren und rein ammoniakalisch rochen.

Wenn auf Gegenwart eines flüchtigen organischen Alkaloids von basischer Eigenschaft zu schließen war, so mußte dasselbe in den nach einander erhaltenen Destillaten vorhanden seyn. Da die bekannten flüchtigen und giftigen Alkaloide: Nicotin und Coniin sich durch Aether aus einer wässrigen Lösung abscheiden lassen, so unterwarf ich die einzelnen Destillate dieser Behandlung.

Die zuerst übergegangene weißliche opalisirende Flüssigkeit behandelte ich drei Mal mit reinem Aether. Sodann wurde das Ganze nach und nach in einer mit einem Glasbahn versehenen Bürette zum Abscheiden gebracht und die wässrige Lösung zuerst durch Ablassen von der Aetherlösung getrennt. Die Aetherlösung in einer Glasschale blieb der Selbstverdampfung überlassen und hinterließ eine schwach milchichte opalisirende wässrige Flüssigkeit, welche etwa 12 bis 15 Tropfen betrug.

Diese Flüssigkeit zeigte einen eigenthümlichen scharfen Geruch, welcher an Mäusebarn und Schierling erinnerte und Curcumapapier röthete. Mit einer für diesen Zweck besonders geeigneten kleinen Pipette ¹⁾, welche die Entnahme halber und einzelner Tropfen gestattete, nahm ich zu den nachstehenden Versuchen, jedesmal ungefähr zwei Tropfen ab und versetzte sie in kleinen Probirgläsern mit einigen Tropfen destillirtem Wasser.

1) Zum Aufnehmen geringer Spuren von Flüssigkeiten aus Flaschen, Schälchen, Wunden u. dgl. habe ich mir folgende Art Pipette construirt. Ich nehme ein etwa 3 bis 4 Millim. im Durchmesser haltendes an einem Ende zu einer feinen offenen Spitze ausgezogenes Glasröhrchen, stecke es mit seiner weiten Oeffnung in ein etwa 6 bis 8 Centim. lauges Gummiröhrchen und verschließe dieß am anderen Ende luftdicht mit einem kurzen Stückchen massiver Glasröhre. Hält man die Pipette zwischen dem Zeigefinger und Daumen der rechten Hand, so kann man dem Gummiröhrchen jeden stärkeren oder schwächeren Druck geben und beliebige Mengen Flüssigkeit aufsaugen, und in andere Gefäße übertragen.

in einem Probirgläschen machte ich einen Zusatz von einer in Jodkali bereiteten Jodlösung, wobei sich eine reine kermesfarbige Trübung und ein ähnlicher Niederschlag einstellte.

Eine Portion wurde tropfenweise Chlorwasser zugesetzt, und die Flüssigkeit wurde fast milchicht weiß trübt.

Stannenchlorid und Platinchlorid brachten, das erstere einen hellgelben, das letztere einen etwas dunkleren Niederschlag hervor.

Die Auflösung von Probestlüssigkeit aus Molybdänsäure in Weinsteinsäure erzeugte einen weissen sich schnell absetzenden starken Niederschlag ¹⁾.

Wurde zu einer Portion Gerbstofflösung gesetzt, so färbte sich diese weißlich und setzte einen Niederschlag ab.

Der Rest der Flüssigkeit im Glasschälchen, wurde mit einer schwachen Lösung von Oxalsäure bis zur sauren

erfolgt war, konnte kein Geruch an der kleinen krystallinischen Menge wahrgenommen werden, welcher hingegen sofort hervortrat, wenn Natronlauge bis zur Alkalität zugesetzt wurde, und dann noch reiner schierlingsartiger herorstach. Es konnte dieser Geruch abwechselnd durch Sättigung mit Säure zum Verschwinden und auf Zusatz von Natronlauge wieder hervorgebracht werden.

Hiernach unterlag es keinem Zweifel, da alle prägnanten Eigenschaften des Coniins trotz der geringen Menge desselben deutlich und ohne die Möglichkeit einer Verwechslung mit anderen Stoffen nachgewiesen waren, daß Coniin oder ein dieses enthaltende Präparat in den Contentis anwesend seyn mußte.

Nachdem die folgenden Destillate in gleicher Art mit Aether behandelt und dieser verdunstet war, hinterließen sie keinen bemerkbaren auf Gegenwart von Coniin hindeutenden Rückstand und konnte auch keine darauf hinweisende Reaction mit Curcumapapier, Jod und Chlorwasser & s. w. erreicht werden.

Zu den verschiedenen Prüfungen und Untersuchungen war die kleine aus dem ersten Drittel der Contenta gewonnene Quantität Coniin verbraucht worden. Es wurde daher, um dem Gutachten das Gift in Substanz beizulegen, aus der zweiten Portion der in Alkohol conservirten Contenta das Coniin in gleicher Weise, wie vorher

als die Verdunstung des Wassers stattfindet, und es sind, zumal bei so geringen Mengen, alle Verlüste zu vermeiden. Ich habe daher keine Coniin enthaltende Flüssigkeit durch Verflüchtigung der wässerigen Theile über Schwefelsäure concentrirt und würde in diesem Fall höchstens neutrales Chlorcalcium zur Austrocknung empfehlen. Ich sättige alle erhaltenen Coniin haltigen Flüssigkeiten sofort mit Oxalsäurelösung und bewirke dann die Concentration und Trocknung über Schwefelsäure. Durch Abwaschen mit Aether reinige ich die Salzmasse von dem anhängenden thierischen Geruch und durch Auflösung in Alkohol trenne ich das darin unlösliche oxalsäure Ammon. Ueberhaupt ist zu berücksichtigen, daß Coniin sowohl als Nicotin in ihren wässerigen Lösungen sehr schnell, und besonders in warmer Sommertemperatur, zu einer Ammoniakbildung neigen.

mit Aether gewaschen zwischen
sen, dem Berichte beigelegt.

Ich schätze die ganze Menge
mir übergebenem Magen, Da
noch unzersetzt enthalten war
dung gelangte auf höchstens 2
auch der Grund, weshalb ich
reinen Zustande dem Gutach
Einmal würde es wegen seiner
tigkeit in so kleiner Quantität
würde es sich auch bei läng
haben, während es in der
trocken aufbewahrt sich hält
Zusatz von etwas alkalischer
kann und sich dann auch dem
nenden Geruch als Coniin doc

Der vorliegende Fall ist cl
Interesse und bildet ein Seite
schen Processe im Jahre 1853
chung wurde daher von mir,
die Vermuthung von der Anw
kaloids gewonnen hatte, um je
mit aller möglichen Vorsicht,

beitragen können. Wenn gleich nach Auffindung eines so giftigen Stoffes die Gegenwart eines zweiten Giftes nicht zu vermuthen stand, so mußte der Vollständigkeit wegen die Prüfung auf fixe giftige Alkaloïde und metallische Gifte ebenfalls vorgenommen werden.

Eine weitere verdächtige oder giftige Substanz war aber nicht aufzufinden, weshalb ich es unterlasse das Ende des Berichts, welcher in der Hauptsache erledigt ist, folgen zu lassen. Ich bemerke nur noch, daß der Inhalt der unter No. 2 und 3 aufgeführten Fläschchen, der eine reiner Aether und der andere *Eau de Cologne* war.

Nachtrag. Zur Extraction der Contenta, wende ich, wie auch Stas empfiehlt, Weinsteinsäure mit Alkohol, und nicht Chlorwasserstoffsäure an, weil ich bei vergleichenden Versuchen durch Weinsteinsäure eine grössere Ausbeute von Alkaloïd als durch Salzsäure erhielt. Hingegen nehme ich zum Abscheiden des Alkaloïds aus der sauren Lösung, nach Wittstock, gebrannte Magnesia, welche entschieden geringere Neigung hat, in der Hitze die oft kleine Menge des abzuscheidenden Alkaloïds zu zersetzen, als Natronlauge, wovon ich mich im Jahre 1856 bei Untersuchung eines mit gebranntem Stechapfelsamen versetzten gebrannten Kaffees, welcher zu einer Vergiftung benutzt worden war, überzeugte.

Besonders empfehle ich, bei Aufsuchung der fixen Alkaloïde das Mikroskop fleissig zu Hülfe zu ziehen; es ist in der Hand des Geübten ein kostbares Instrument, wodurch man oft viel Zeit ersparen kann und grössere Sicherheit und Gewissheit bei Beurtheilung der Resultate gewinnt.

*ber einige optische Eigenschaften des Phosphors; von Dr. I. H. Gladstone und
Ehrwürden T. P. Dale.*

(Philosoph, Magaz. Vol. XVIII, p. 30.)

in unserer Arbeit über den Einfluss der Temperatur auf die Brechung des Lichts ¹⁾ untersuchten Körpern auch der Phosphor, und die Erscheinungen die dieser Körper darbot, waren so merkwürdig, dass wir uns näher und in Bezug auf andere optische Eigenschaften untersuchten.

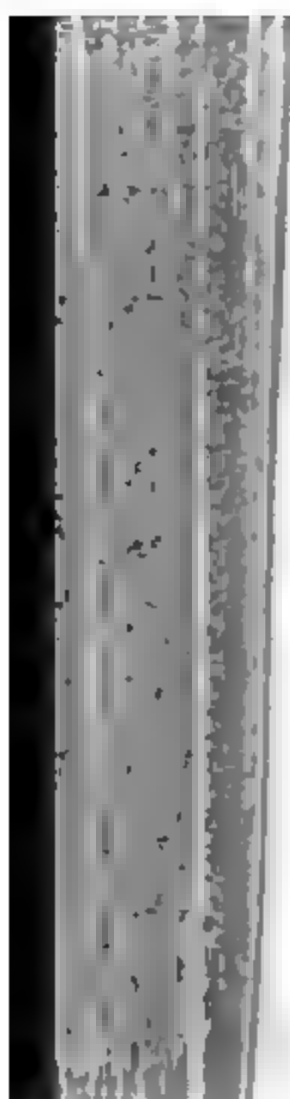
Phosphor steht im Rufe ausserst lichtbrechend zu sein die ihm beigelegten Indices 2,125 und 2,214 nur von dem des Diamants, 2,439, und den für er gehaltenen des Realgars und des chromsauren übertrifft. Unglücklicherweise ist jedoch bei Bestimmungen am Phosphor nicht angegeben, welche

Das durch Schwefelkohlenstoff gesehene Spectrum ist nicht halb so lang als dieses, da $\mu_{\text{H}} - \mu_{\text{A}}$ bei derselben Temperatur nur 0,0906 ist. Das Dispersionsvermögen ist 0,1460. Auch das Cassiaöl wird in dieser Beziehung vom Phosphor übertroffen, und die einzigen Substanzen, welche man als seine Rivale zu betrachten hat, sind Realgar und chromsaures Bleioxyd, denn diesen hat man die kaum glaublichen Dispersionsvermögen 0,255 und 0,3 beigelegt. Selt-sam genug, haben die bisher veröffentlichten Messungen des durch Phosphor gesehenen Spectrums dasselbe nur wenig länger als das des Schwefelkohlenstoffs ergeben, und folglich das Dispersionsvermögen bedeutend geringer.

Flüssiger Phosphor. Die Bestimmung des Refractions- und des Dispersionsvermögens war beim flüssigen Phosphor mit einiger Schwierigkeit verknüpft, nicht allein wegen seiner Entzündlichkeit im geschmolzenen Zustand, sondern auch weil er den Kitt des hohlen Prismas angriff und dasselbe leck machte. Nach mehreren Versuchen erwies sich Gyps als ein wirksames Mittel dasselbe dicht zu machen. Folgendes waren die Refractionsindices bei 30° C.

A	D	F	G	Ende d. Violetten
2,0389	2,0746	2,1201	2,1710	2,2267

Diese Zahlen ergeben eine bedeutende Abnahme im Refractions- und im Dispersationsvermögen. Der Uebergang aus dem starren in den flüssigen Zustand ist auch mit einer bedeutenden Verringerung der Dichtigkeit verknüpft und das Verhältniß zwischen der Dichtigkeit und der mittleren Brechung, $\mu_D - 1$, ist bei weitem nicht gleich in beiden Zuständen. So wurde in dem bereits erwähnten Aufsatz der Refractionsindex des dicht vor der Linie D liegenden orangefarbenen Strahls für den starren Phosphor bei 35° C. = 2,1168 und für den flüssigen bei derselben Temperatur = 2,0709 gefunden. Das spec. Gewicht des Phosphors in beiden Zuständen bei etwa 35° C. wurde nachher bestimmt. Folgende Tafel zeigt den Quotienten der Division des spec. Gewichts durch die mittlere Brechung, d. h. den Refractionsindex minus eins.



Die Zahlen sind die
 Phosphor erhaltenen, und
 der Dispersion verhältnißm
 Refraction. Bevor indefs
 Data zu einer genauen Be

Wie bei anderen Flüs
 schmolzenen Phosphor der
 ratur ab. Unsere früheren
 farbigen Strahl dicht vor
 Bildung der folgenden Tafel

Temperatur	Brech
30° C.	2
35	2
40	2
45	2
50	2,
55	2,
60	2,
65	2,
70	2,

Die Abnahme (Sensitivität)

an einer nicht ganz gesättigten wurden nämlich folgende Beobachtungen gemacht:

Äußerstes Roth	Gelber Strahl	Ende des Violett
1,980	2,013	2,205.

Diese Zahlen sind nicht sehr zuverlässig, besonders beim brechbareren Ende des Spectrums. Bei einer etwas schwächeren und deshalb besser zu handhabenden Lösung des Phosphors in Schwefelkohlenstoff wurden folgende Indices erhalten:

A	B	D	E	F	G	H
1,9209	1,9314	1,9527	1,9744	1,9941	2,0361	2,0746

aus welchen sich berechnen läßt:

$$\text{Länge des Spectrums} = 0,1537$$

$$\text{Dispersionsvermögen} \quad 0,1613$$

Die Winkelmessungen, aus welchen diese Indices berechnet wurden, gingen nur bis zu Minuten, da die von der Temperatur herrührenden Schwankungen eine grössere Genauigkeit werthlos machten. Ein anderes und ernsteres Hinderniß entspringt aus der Undeutlichkeit des durch den Phosphor gesehenen Spectrums, welche die Erkennung der festen Linien sehr schwierig macht. Es ist nicht leicht, den Grund derselben anzugeben; sie rührt nicht her von der Grösse der Brechung oder Dispersion, und wenn auch die starke Abnahme (*sensitiveness*) sie zum Theil erklären mag, so erklärt dieselbe sie doch sicher nicht ganz. Sie ist unabhängig von dem mehr oder weniger krystallinischen Zustand des starren Phosphors und von der Gegenwart von starrem Phosphor in dem geschmolzenen; denn man beobachtet sie auch in einer Lösung von Phosphor in Schwefelkohlenstoff, welche natürlich ganz klar erhalten werden kann. Sonderbar ist es zu sehen, wie durch successiven Zusatz von Phosphor zum Schwefelkohlenstoff die ursprünglich scharfen Linien immer mehr und mehr wolkig werden. Wir sind geneigt diese Undeutlichkeit eher einer schwachen Opalescenz zuzuschreiben, veranlaßt durch ein Lichtbündel, welches ein wenig des Phosphors in jenen allotropischen Zustand versetzt, worin er nicht bei so niedriger Temperatur

und in Schwefelkohlenstoff unlöslich ist, auch d
 en Zustand annimmt, während der Beobachter
 len schaut.

untersuchte Phosphor war farblos, da er t
 mit saurem chromsaurem Kali und Schwefelsä
 worden war. Der gewöhnliche gelbliche Phosph
 d von den meisten gelben Substanzen, absor
 sten rothen Strahlen und läßt die blauen d
 auf sehr geschwächt. Diefs scheint um so
 erther zu seyn, wenn wir uns erinnern, daß
 orm dieses Elements die rothen Strahlen refl
 brigen absorbiert.

Phosphorflamme. Eine starke Lösung von Phosph
 kohlenstoff wurde in einer Lampe verbrannt.
 weisse Flamme, welche entstand, lieferte ein
 ches sich etwa von der festen Linie α des
 ums bis zum äußersten Violett erstreckte,
 n frei von dunklen Linien oder Streifen w

Siedpunkt haben, und daher nur selten in einem Oelbade und in einem Glasgefäße, welches schon in niedriger Temperatur schmilzt oder wenigstens erweicht, verflüchtigt werden können. Bei Aufsuchung eines Verfahrens, welches allgemein anwendbar wäre auf alle, selbst sehr schwerflüchtige Substanzen, deren Dampfdichte zu kennen so interessant seyn würde, mußten uns zuvor zwei Fragen beschäftigen, eine in Betreff der Natur des Bades, welches die Wärme fortleitet, und die andere in Betreff der Natur des Gefäßes, worin die untersuchte Substanz verdampfen soll.

Eine große Anzahl Versuche, welche wir mit verschiedenen gewöhnlichen und bei niedriger Temperatur siedenden Substanzen anstellten, hat uns gezeigt, daß nichts leichter ist als sich constante Temperaturen zu verschaffen, dadurch daß man Luftthermometer in den Dampf taucht, unter gewissen Vorsichtsmaafsregeln, um den Einfluß der Wärme des Ofens und der Temperatur der umgebenden Luft abzuhalten. Die Einrichtung unserer Apparate vernichtet diese Fehlerquelle gänzlich. Zu denjenigen Versuchen, bei welchen man Glasgefäße anwenden kann, erschienen uns als die geeignetsten Substanzen: der Dampf des Quecksilbers, welches nach den Versuchen des Hrn. Regnault bei 350° C. siedet, und der Dampf des Schwefels, dessen Siedpunkt Hr. Dumas auf 440° festgesetzt hat. In beiden Fällen ¹⁾ bedient man sich eines selben Apparats, bestehend aus einer Quecksilberflasche, deren Hals man abgeschnitten hat, so daß sie einen bloß unten verschlossenen Cylinder darstellt. Im Innern befinden sich zwei Diaphragmen mit Löchern, zwischen welchen der Ballon in einer Höhe von 6 bis 8 Centimetern über dem Boden der Flasche gehalten wird. Kleine cylindrische Plat-

1) Der Schwefel greift die Eisengefäße durchaus nicht an; nur bedecken sich unsere Diaphragmen mit einer Art von gelbem Hammerschlag, welcher, wie Magnetkies, die Zusammensetzung Fe_3S_4 hat. Diefes bestätigt die Analysen und die Ansicht des Hrn G. Wertheim in seiner Doctor-Dissertation, woraus hervorgeht, daß der Magnetkies durch die Formel Fe_3S_4 angedrückt wird.

mittel den Wänden der Flasche gehalten, bilden (*matelas de vapeur*), welche jeden Einfluss sowohl flüssigen Wärme des Ofens, als der Berührung der umgebenden Luft fortnehmen. Oben ist der Apparat durch eine gusseiserne Platte, versehen mit zwei Löchern, von denen das eine den ausgezogenen Hals durchläßt und der andere den Stiel des Luftleiters, welcher nicht graduirt zu seyn braucht, weil er nur zu dient, die Festigkeit der Temperatur zu erhalten.

Ein Eisenrohr von 2 Centim. Durchmesser ist oben auf die Quecksilberfläche geschraubt, damit ein bestimmter Ursprung zwischen seiner Oeffnung und dem des Kolbenhalses ein lothrechter Abstand von wenigstens 1 Centim. vorhanden sey. Wenn man mit Schwefel arbeitet, ist es gut den Apparat durch ein auf dem ersten dickeres Eisenrohr zu verlängern, damit der Dampf sich darin verdichte und der flüssige Schwefel in Gestalt erkalte, dafs er ausserhalb des Apparats

In Schwefeldampf von 440° C. ¹⁾

9,34 9,33 9,37 Mittel 9,34.

Die berechnete Dichte ist 9,31.

Das *Eisensesquichlorur* hat eine Dampfdichte entsprechend der Formel $\text{Fe}_2\text{Cl}_3 = 2$ Volumen.

In Schwefeldampf von 440°

11,42 11,37 Mittel 11,39.

Die berechnete Dichte ist 11,25.

Das im Ballon rückständige *Eisenchlorür* krystallisirt in großen sechsseitigen Tafeln von sehr reichem Granatroth im Durchsehen, und von Cantharidengrün beim Daraufsehen. Das *Aluminiumchlorür* scheint dieselbe Form zu haben und zeigt überdies Pyramidentflächen, welche die Symmetrie des Rhomboëdrischen Systems besitzen; es ist ein sehr schöner Körper, seine Krystalle sind vollkommen durchsichtig und ganz farblos.

Das *Quecksilberchlorür*, mit dem wir experimentirten, obwohl seine Dampfdichte schon von Mitscherlich beobachtet ward, hat uns die Zahl 8,21 gegeben, statt der theoretischen 8,15, entsprechend der Formel $\text{Hg}_2\text{Cl}_2 = 4$ Volumen.

Hr. Mitscherlich fand 8,35. Es war eine vortreffliche Verification, die wir nicht unterlassen durften, mit unserem Verfahren vorzunehmen.

Wir geben noch die Dampfdichte des *Chlorzirkoniums* als recht sonderbares Beispiel, um zu zeigen, wie wichtig dieses Datum ist zur Feststellung der Analogien und demgemäß der chemischen Formeln.

Wir fanden für das *Chlorzirkonium*, in Schwefeldampf erhitzt, die Zahlen

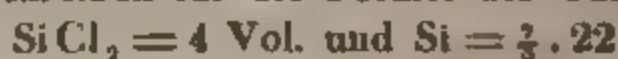
8,10 8,21 Mittel 8,15.

Die bisjetzt angenommene Formel ist ZrCl_2 , oder in Zahlen 174,5. Da, nach dem Gay-Lussac'schen Gesetz,

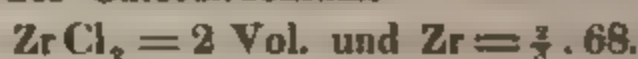
1) Wir haben diese von Hrn. Dumas bestimmte Ziffer angenommen. Unsere Versuche führten zu einer etwas höheren, jedoch nur sehr wenig verschiedenen Zahl.

die Dampfdichten (bis auf einen einfachen Factor, der immer $\frac{1}{2}$, 1 oder 2 ist) genau proportional sind den Aequivalenten, so folgt, daß das Product der Multiplication des Aequivalents 174,5 in die Dichte des Wasserstoffs 0,0692, nämlich 12, zufolge der gewöhnlichen Regel gleich seyn muß entweder direct der durch den Versuch gefundenen Zahl, oder der Hälfte oder dem Doppelten derselben; man sieht sogleich, daß es zwei Dritteln derselben gleich ist.

Dieselbe Bemerkung gilt vom *Chlorsilicium*, so daß man um eine Condensation in ganzen Zahlen zu haben, genöthigt ist zu schreiben für die Formel des Chlorsiliciums



und für die des Chlorzirconiums



Dies giebt für die theoretische Dampfdichte des Chlorzirconiums 8,02 statt der durch den Versuch gefundenen 8,15. Diese Resultate bestätigen die Ansicht der Chemiker, die mit Berzelius und Dumas dahin neigen, Silicium und Zirkonium in eine und dieselbe Gruppe zu stellen.

Wir halten das Problem der Bestimmung der Dampfdichten bei den festen Temperaturen der Siedepunkte des Quecksilbers und Schwefels auf die praktischste und leichteste Weise gelöst, und fordern die Chemiker, welche flüchtige organische Substanzen zu untersuchen haben, die einer Temperatur von 350° oder gar von 440° widerstehen, dringend auf, ihre Operationen unter den von uns gewählten Umständen auszuführen. Es sind damit verknüpft: große Sicherheit für den Arbeiter, beträchtliche Zeitersparung, die Anwendung leicht mit Gas zu erheizender Apparate, und endlich der Vortheil, bei so weit vom Siedepunkt der Substanz entfernten Temperaturen operiren zu können, daß man nicht mehr die seit der Arbeit des Hrn. Cahours so wohl bekannten Anomalien zu befürchten hat.

XIII. Ueber die Dampfdichtigkeiten bei sehr hohen Temperaturen;

von H. Sainte-Claire Deville und L. Troost.

(*Compt. rend. T. XLIX, p. 239, Auszug.*)

Die Bestimmung der Dampfdichte schwer flüchtiger Körper ist, heut zu Tage, bei den Meßmitteln, die uns die Physik liefert, eine fast unmögliche Operation; indess interessirt sie die Chemiker im höchsten Grade, indem sie ihnen Belege zur Stütze der großen Gesetze der Wissenschaft giebt, von denen man gegenwärtig annimmt, zwar nur nach Induction, aber auf eine wohl begründete Weise, daß die Anwendung auf chemische Erscheinungen unabhängig sey von der Temperatur, bei welchen diese von Statten gehen. Die höchsten Temperaturen, bei denen man bisher operirt hat, gehen nicht viel über 500 Grad. Man findet sie angewandt von Hrn. Dumas in seiner großen Arbeit über das Mariotte'sche Gesetz und von Hrn. Mitscherlich ¹⁾. Nach sehr zahlreichen Versuchen ist es uns gelungen die drei großen Schwierigkeiten zu überwinden, welche unsere Vorgänger auf diesem Wege aufgehalten haben und welche entspringen aus der Natur der anzuwendenden Gefäße, aus der Constanz der Temperatur während der Dauer des Versuchs und endlich aus der Bestimmung der Temperatur selbst.

Das Gefäß, dessen wir uns bedienten, ist ein enghalsiger Ballon aus Porcellan, von 280 Cubikcentim., den Hr.

1) In Hrn. Malaguti's *Traité de chimie* lesen wir, daß Hr. Bineau für die Dichtigkeit des Schwefeldampfes bei 1000° die Zahl 2,218 gefunden habe. Wir haben die Beschreibung der von Hrn. Bineau angewandten Apparate und Methoden in fast allen wissenschaftlichen Sammelchriften und in jenem Buche selbst aufgesucht, aber nirgends etwas gefunden. Wir bedauern daher aufrichtig, nicht von einer Arbeit sprechen zu können, deren Genauigkeit durch den Namen des Verfassers verbürgt ist. Wir vermuthen sogar, daß es eine Interpretation der bei niederen Temperaturen erhaltenen Zahlenwerthe war, wodurch Hr. Bineau zu den genauen Zahlen 2,218 und 1000° gelangte.

Gosse, zu Bayeux, die Gefälligkeit hatte, mit äußerster Sorgfalt für uns anfertigen zu lassen. Dieser Ballon ist unvollkommen verschlossen durch einen kleinen Porcellan-cylinder von 1 bis 2 Millim. Durchmesser, der drange in den engen Hals eintritt. Am Schlusse des Versuchs schmilzt man diesen Cylinder vor der Knullgas Lampe auf einer kleinen Strecke und befestigt ihn dadurch in dem ausgeschweiften Theil des Halses, was einen hermetischen Verschluss gewährt, der das Vacuum sehr gut aushält.

Dieser Ballon ist eingeschlossen in ein, schon von uns beschriebenes ¹⁾, eisernes Destillationsgefäß, in welchem wir Metaldämpfe zur Hervorbringung einer constanten Temperatur anwenden, genau wie man einen verschlossenen Raum mittelst des Dampfes von siedendem Wasser auf 100°, oder, wie wir schon gethan ²⁾, mittelst des Dampfes von siedendem Quecksilber oder Schwefel unveränderlich auf 350° oder 440° bringt. Bei den Versuchen, die wir heut veröffentlichen, bedienten wir uns der Dämpfe von siedendem Cadmium (660°) oder siedendem Zink (1040°). So erhielten wir in der Temperatur eine Constanz, die wir durch die empfindlichsten Mittel verificirten.

Was die Temperatur betrifft, so haben wir die Schwierigkeiten ihrer genauen Bestimmung dadurch überwunden, daß wir immer mit Gefäßen von gleichem Material und gleicher Räumlichkeit arbeiteten, und in diese folgeweise Joddampf ³⁾ und den Dampf des zu untersuchenden Körpers brachten. So erhielten wir in großer Schärfe das Verhältniß der Dichtigkeiten dieser beiden Dämpfe, von denen die eine, die des Jods, von unseren Vorgängern und auch von uns selbst mit großer Genauigkeit bestimmt worden ist. Die Bestimmung der Temperatur wird auf diese Weise vollkommen unnöthig.

1) *Comptes rendus*, T. XLV, p. 821 (Siehe die vorhergehende Note).

2) Ebendasselbst.

3) Der Joddampf wird bei dieser Art von thermometrischer Bestimmung einfach deshalb statt der Luft genommen, weil er etwa neun Mal schwerer ist als diese, die Fehler der Wägungen also weniger belangreich macht.

Wir können in diesem kurzen Auszuge weder die Apparate, noch das angewandte Verfahren beschreiben, und sagen bloß, daß wir uns möglichst an die Verfahrensarten des Hrn. Dumas gehalten haben, nur abändernd, was die Natur der Operationen unter den von uns gewählten Operationen unthunlich machte; wir haben uns hierbei immer sehr wohl befunden. Zum Belege unserer Methode geben wir hier einige unserer hauptsächlichsten Bestimmungen.

Schwefel. Bei der Temperatur 860° ist seine Dampfdichte schon 2,2¹⁾; damit indeß diese Zahl definitiv würde, mußte sie von dieser Temperatur ab unveränderlich seyn²⁾. Und wirklich ist dem so, denn noch bei 1040° fanden wir dieselbe Zahl, deren Feststellung auf mehr als ein Dutzend übereinstimmender Versuche beruht. Man kann demnach mit Sicherheit annehmen, daß das Aequivalent des Schwefels (16) ein Volum Dampf repräsentirt wie der des Sauerstoffs (8).

Selen. Der Seldampf bietet dieselben Anomalien dar wie der Schwefeldampf. Bei 860° ist seine Dichte 8,2; bei 1042° nicht mehr als 6,37. Erst von 1200° oder 1400° ab hoffen wir, sie constant zu finden. Andere Apparate, be-

1) Diese Zahlen sind berechnet aus der scheinbaren Ausdehnung der Luft und des Joddampfs im Porcellan, welches sein Volum kaum verändert bei den höchsten Temperaturen

2) Aus den schönen Versuchen des Hrn. Cahours schlossen wir, daß man künftig eine Dampfdichte - Bestimmung nur dann als definitiv betrachten kann, wenn zwei Versuche, bei genügend von einander abstehenden Temperaturen angestellt, dieselben Resultate liefern. Ein einziger Versuch ist demnach ungenügend, das will sagen, daß man sich auf eine Dampfdichte nicht eher verlassen kann, als bis sie oberhalb der Temperatur erhalten worden ist, bei welcher der Dampf dem Ausdehnungsgesetz der Gase folgt und den Coëfficienten 0,00367 besitzt. Nur dann sind die Zahlen vergleichbar, und zur Verification des Gay-Lussac'schen Volumengesetzes brauchbar. Indefs müssen wir doch hier vieler Versuche erwähnen, die zwar mit einer constanten Störungsursache behaftet waren, aber uns doch beim Quecksilber eine sonderbare Ausnahme von dieser Regel zeigten. Genöthigt unsere Versuche für den Augenblick zu unterbrechen, begnügen wir uns diese Thatsache anzugeben, die sich in der Folge vielleicht nicht bestätigen wird. Wir behalten uns vor, diese wichtige Untersuchung nächstens wieder aufzunehmen.

auf andern Principien und bei den höchsten
 anwendbar, die wir gegenwärtig vorbereiten,
 ohne Zweifel zu der Zahl 5,44 gelangen la-
 die Theorie und die Analogie des Schwefels
 angegeben.

Chlor Seine Dampfdichte, genommen bei 10
 1 Volum (berechnet 4,4), entsprechend dem
 genommenen Äquivalent dieses Körpers.

Brom Seine Dampfdichte, genommen bei 10
 2 Volumen (berechnet in dieser Hypothese,

Jod Beobachtet bei 1040° ist seine Dampf-
 8 Volumen (berechnet 0,92).

Brombromur. Beobachtete Dampfdichte 18,6
 en (berechnet = 18,51).

Jodbromidur. Beobachtete Dampfdichte 27,0 = 2
 chnet = 27,8).

den letzten Zahlen sind aus den mit Schw

XIV. *Bemerkungen über optisch zweiaxige Turmaline; von Bergrath Dr. Jenzsch.*

Ein $6\frac{1}{2}^{\text{mm}}$ langer rosenrother Turmalin Krystall von Elba, an dessen beiden Polen die Basis vorherrscht, eine rechtwinklig zur Turmalinsäule geschnittene $3\frac{1}{2}^{\text{mm}}$ dicke Platte eines größeren rosenrothen Turmalins von Elba, eine ebenfalls rechtwinklig zur Turmalinsäule geschnittene $1\frac{1}{2}^{\text{mm}}$ dicke Platte eines hyacinthrothen, grün umrandeten Turmalin-Krystalls von Penig in Sachsen und zwei parallel zur Basis geschnittene $1\frac{3}{4}^{\text{mm}}$ dicke Platten eines blafsgrünen, rosenroth umrandeten Turmalin-Krystalls von Penig, an dessen einem verbrochenen Ende noch Spuren eines rosenrothen mittelsten Kernes, welcher mit dem äusseren rosenrothen Saume in einem gewissen Zusammenhange zu stehen schien, sich befanden, wurden sowohl zwischen der Turmalinzange, als auch unter einem zu Beobachtungen mit convergirend polarisirtem Lichte eingerichteten Mikroskope untersucht.

Bei allen übereinstimmend, besonders schön aber bei der hyacinthrothen Platte, zeigte sich ein *ocales* Ringsystem mit zwei dunkeln *Hyperbeln*, welche sich bei einer Drehung des Objectes um 360° vier Mal, scheinbar zu einem Kreuze, schlossen, aber in den vier rechtwinklig auf einander stehenden Zwischenrichtungen wieder sehr deutlich aus einander traten. Aus den von mir angestellten Beobachtungen ergab sich:

- 1) dass die von mir untersuchten *Turmaline optisch zweiaxig* sind;
- 2) dass die spitzen Winkel, welche die optischen Axen dieser Turmaline, ziemlich klein sind;
- 3) dass die optische Mittellinie mit der Axe der Turmalinsäule zusammenfällt.

Bei näherer Prüfung der erwähnten Umrandungen ergab sich aber, dass der äussere grüne Turmalin-Mantel mit dem hyacinthrothen Turmalin-Krystalle, sowie der blafsro-

Turmalin - Saum mit dem blafsgrünen Turmalin nach einem bestimmten Gesetze regelmäfsig ist, an den drei Turmalinplatten von Penig auch unter dem Polarisations-Instrumente, da auf die Weise die Hyperbeln im Turmalin-Mantel und die Hyperbeln im Turmalin-Kerne um 90° gedreht zu nehmen.

Es konnte in Versuchung kommen, wenn auch alle drei sammtliche, so doch vielleicht die beschriebenen von Elba und Penig ihrer Krystallform nach in drei und einaxigen (hexagonalen) Systeme zu bringen, dennoch aber wohl dem zwei- und einaxigen oder wohl auch sogar dem ein- und eingliedrigen Systeme angehörend betrachten zu wollen; was aber die Meinung in Hrn. Breithaupt's wichtiger Beobachtung an den vielen Turmalinen, welche er genau untersucht hat, die Flächen eines und desselben Rhomboëder in ein Rhomboëder-Drittel und in ein Rhomboëder-Zweidrittel zu theilen, nicht zu übersehen ist.

**XV. Ueber den Triphylin von Bodenmais;
von F. Oesten.**

Im letzten Hefte dieser Annalen S. 311 macht Hr. Wittstein mich in Betreff meiner Arbeit über den Triphylin von Bodenmais ¹⁾ darauf aufmerksam, daß dieses Mineral bereits von ihm im Jahre 1852 ²⁾ untersucht und für dasselbe die schon von Fuchs aufgestellte Formel \dot{R}_3P ebenfalls gefunden sey; daß ich aber neben anderen Angaben diese Arbeit ganz unerwähnt gelassen hätte. Dieses Versehen kann nur dadurch in etwas entschuldigt werden, daß ich die Angaben über die Zusammensetzung des Triphylin aus Rammelsberg's Handwörterbuch der Mineralogie (letztes Supplementheft vom Jahre 1853) zusammenstellte, in welches die Untersuchung von Wittstein aus Versehen nicht aufgenommen worden ist.

Außerdem bemerkt Hr. Wittstein, daß von ihm neben Eisenoxydul noch Eisenoxyd gefunden sey. Das von ihm zur Untersuchung angewandte Mineral war, wenn auch nicht im mindesten verwittert, doch von einer schön hellblauen Farbe, welche darauf hindeutet, daß dasselbe das Eisen nicht als reines Oxydulsalz, sondern als phosphorsaures Eisenoxyduloxyd enthält.

Ich mache daher wiederholt darauf aufmerksam, daß von mir nur ein hell graugrünes, fast weißes, aber *nicht blaues* Material zur Analyse verwandt ist, indem letzteres als schon in Zersetzung begriffenes Mineral betrachtet wurde. Das von allen blauen Stücken befreite fast weiße Mineral löst sich bei Abschluß der atmosphärischen Luft fast farblos in verdünnter Chlorwasserstoffsäure auf und giebt mit Schwefelwasserstoff keinen Niederschlag von Schwefel. Die blauen Stücke lösen sich mit dunkelgelber Farbe und geben mit Schwefelwasserstoff eine weiße Trübung.

1) Diese Ann. Bd. 107, S. 436

2) Wittstein, Vierteljahrssch. für pr. Pharm. Bd. 1, S. 506.

reint somit in dem reinen noch nicht zer-
 kein Eisenoxyd, sondern alles Eisen in Form
 ul enthalten zu seyn.

gens weichen die Resultate der Analyse von V
 d mir ziemlich bedeutend von einander ab.
 Zusammenstellung ergibt:

	Wittstein's Analyse	meine Analyse
Phosphorsäure	41,092	44,189
Eisenoxyd	3,310	—
Eisenoxydul	35,616	38,215
Manganoxydul	11,401	5,630
Magnesia	0,488	2,390
Kalk	Spur	0,758
Lithion	5,470	7,687
Kali	0,078	0,010
Natron	0,877	0,738
Kieselsäure	—	0,100
Wasser	1,031	Spur
	<u>100 260</u>	<u>100 047</u>

wird, so stellte ich mir die Aufgabe, ein von diesem Fehler freies Glas darzustellen.

Es gelang mir ein solches Glas aus gereinigtem Borax darzustellen auf folgende Weise. Der gereinigte Borax wurde in kochendem destillirtem Wasser gelöst, im Verhältniß von 2 Loth Borax auf 236 Grm. destillirtem Wasser. Um jede Spuren von schweren Metallen möglichst daraus zu entfernen, wurde in die etwas abgekühlte Lösung ein Strom von Schwefelwasserstoffgas geleitet bis die Flüssigkeit eine gelbe Farbe hatte, dann verkorkt und 8 Tage stehen gelassen an einem erwärmten Ort, worauf der schwarze geringe Niederschlag abfiltrirt und das Filtrat durch einen Strom von kohlensaurem Gas vom meisten Schwefel befreit, durch Erwärmen ohne Kochen abfiltrirt. Das Filtrat enthielt aber noch eine Schwefelverbindung mit Natron. Es wurde daher mit Essigsäure schwach angesäuert und weil sich die entstehende Schwefeltrübung nicht vollständig abfiltriren ließ, so wurde die Flüssigkeit eingeengt und ohne Weiteres in der Platinschale abgedampft und darin so lange stark erhitzt (ohne Glühen der Schale) bis die schaumige Masse trocken war, worauf sie im Platintiegel geschmolzen wurde. Es gab ein Kohle haltendes Glas, weshalb dieses wieder in kochendem Wasser gelöst, die Trübung abfiltrirt und das bräunliche Filtrat wieder in Platin calcinirt und im Platintiegel bei anhaltender Hitze geschmolzen wurde. Hierdurch wurde ein farbloses Glas erhalten, ohne daß der Platintiegel merklich angegriffen wurde. Es fanden sich zwar hunt angelaufene Stellen, welche aber, nach dem Reinigen mit Wasser, durch schwaches Glühen sich mit Schwefelgeruch verflüchtigten.

Dieses Glas zeigte *keine Spur* von Fluorescenz in einer mit Wasserstoffgas evacuirten Geißler'schen Röhre. Hr. Geißler stellte den Versuch in meiner Gegenwart auf folgende Weise an, die er sich ausdachte. Er legte ein röhrenförmiges Stückchen von diesem Glase, ein Röhrenstückchen von grün- und eins von blafluorescirendem Glas, ein Stückchen Chlorophan und ein Stückchen gereinigtes

welches durch *Gluhspon* eines Eisendrahtes
 gefärbt war, in eine Glasröhre von sehr dün-
 ner Wandstärke, die ich nun in eine zu evacuierende Glasröhre



die Elektrode *E* in diese Röhre und zugleich
 die Röhre zusammen, so daß der ganze Licht-
 strahl durch die innere Röhre gehen mußte.
 Ich reinigte mein gereinigtes Boraxglas auf die stärkste Weise
 und schmolzen einen wulstigen Rand aus diesem Glas an die
 Verbindung der inneren Röhre angeschmolzen.
 Das Resultat war, daß der Chlorophan schön grün
 leuchtete. Die beiden Glasröhrenstückchen wie unter ande-
 rem ihre blaue und ihre grüne Fluorescenz sehr
 schön, mein gereinigtes farbloses Boraxglas aber

Boraxglas bilden, aber freilich nur mit großer Kunstfertigkeit, weil in diesem Glase die Temperaturen der Flüssigkeit und der Zähigkeit zu nahe beisammen liegen.

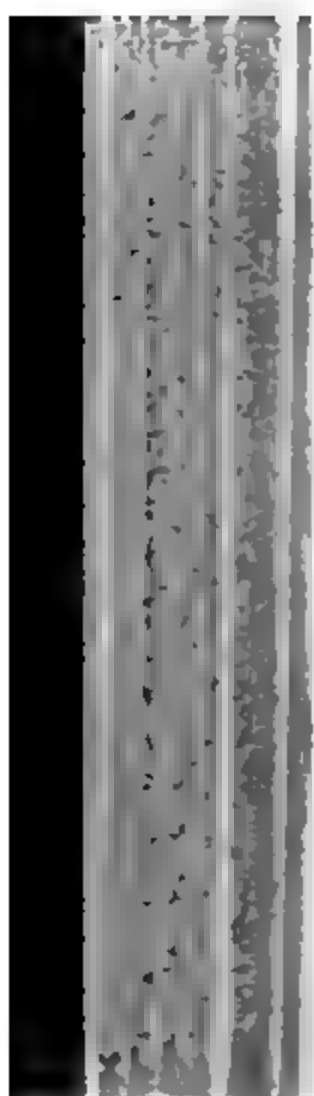
Bei dieser Gelegenheit will ich noch bemerken, daß ich zwei Prismen aus wirklichem Glase besitze, welche, wenigstens im Lichtkegel des Sonnenlichts, *keine Spur* von Fluorescenz zeigen. Das Eine ist von Merk in München und soll Flintglas seyn. Dagegen habe ich anderes Flintglas, was *grün* fluorescirt im durchfallenden Sonnenlichtkegel des Brennglases.

XVII. Ueber die Kieselsäure der Hohöfen; von H. Rose.

In meiner Abhandlung »über die verschiedenen Zustände der Kieselsäure¹⁾« erwähnte ich eines merkwürdigen Vorkommens derselben als Hüttenproduct in den Spalten sowohl des Gestells von ausgeblasenen Hohöfen, als auch in denen der Eisensauen in demselben. Ich hatte nur Gelegenheit mir eine höchst kleine Menge dieser Kieselsäure ($\frac{1}{4}$ Grm.) zu verschaffen: die Bestimmung des specifischen Gewichts derselben mußte daher unsicher seyn. Es wurde indessen leichter als das der krystallisirten Kieselsäure gefunden.

Hr. Wöhler hatte die Güte mir eine beträchtliche Menge dieser faserigen Kieselsäure aus einem Hohofen von Rübeland im Harze zu übersenden, um die Versuche wiederholen zu können. Sie bestand wie die früher untersuchte, aus seidenglänzenden Fasern in concentrischen Lagen um einen Mittelpunkt gruppiert. Hin und wieder fanden sich in der vollkommen weißen Kieselsäure schwarze Punkte von Eisen und Graphit und einige wenige außerordentlich kleine Würfel von gelbrothem Cyan-Stickstofftitan ($\text{TiCy} + 3\text{Ti}^1\text{N}$).

1) Pogg. Ann. Bd. 108, S. 1



der äußeren Röhre zusammen
dieser Elektrode durch die
m war, um mein gereinigtes
zu stellen, ein wulstiger R
enge Mündung der inneren

Das Resultat war, daß
reichte, die beiden Glasröh
Umständen ihre blaue und
lich zeigten, mein gereinigtes
Spur von Fluorescenz gab,
durch Eisenglühsparn gelbe
Fluorescenz, sondern nur
zeigte. Die äußere Glasröh
röhre reichte, keine Spur il
weil das Glas der inneren
die innere Röhre zeigte, we
nur an einzelnen runzlichen
trode ihre grüne Fluorescen
Glas der Röhren nicht gest

Das Boraxglas hat unter
daß es wegen seiner Leicht

wie möglich ohne zu schmelzen.

Die gefundene Dichtigkeit war wenig zu hoch, wegen der Luft, die sie enthielt. Wurde sie der Luft ausgesetzt, so wurde sie an einigen wenigen Stellen durch Luft angefüllt. Es war eine Dichtung, die absichtlich vermieden worden war.

Wurde diese Kieselsäure mit Platin behandelt, so wurde eine höchst geringe Menge Platin erhalten, das in Platinsalmiak weniger als 0,07 Proc. Stickstoff in der Probe enthält. Indessen ein wenig Platin beim Glühen sprang, ehe die Probe zerfiel. Man kann daher die Dichtigkeit zu 0,1 Proc. annehmen.

Ein anderer Theil der Kieselsäure wurde von den Einnengungen erhalten. Er wurde mit Chlorwasserstoffsäure behandelt und die Kieselsäure abgezogen. 0,631 Grm. der Kieselsäure wurden sich in Fluorwasserstoffsäure auflösen.

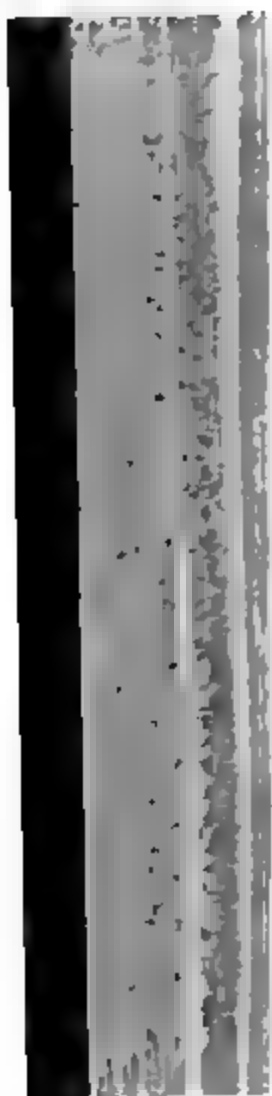
Das Wasser blieben als ungelöster Rückstand eine Mischung von Graphit und außerordentlich kleinen gelben Würfeln von Cyanstickstofftitan, welche letztere erst nach Abscheidung der Kieselsäure sichtbar wurden. Durch Schlemmen konnten 0,003 Grm. von diesen von 0,012 Grm. Graphit getrennt werden. Nimmt man an, daß die gefundene Titankörner durch Lösung der Titanwürfel in Fluorwasserstoffsäure und Schwefelsäure erhalten wurde, so entspricht dieselbe 0,003 Grm. Cyanstickstofftitan; im Ganzen wurden also 0,008 Grm. oder 1,26 Proc. Cyanstickstofftitan, so wie 0,9 Proc. Graphit aus der Kieselsäure abgeschieden.

Ich lasse es unausgemacht, ob das Ammoniak, das aus der Kieselsäure der Hohöfen durch Alkalihydrat entbunden wird, von Stickstoffsilicium oder von dem eingemengten Cyanstickstofftitan herrühre, das erst nach Auflösung der Kieselsäure in Fluorwasserstoffsäure sichtbar werde. Letztere Ansicht ist wohl die wahrscheinlichere.

EVIII. Das Anblasen offener Röhren durch eine Flamme; von P. Riefs.

Hr. Rijke hat ein einfaches Mittel aufgefunden, den Grundton einer offenen Röhre in großer Stärke anzublasen, indem er ein in der vertical gestellten Röhre angebrachtes Drahtnetz stark erhitzt, durch das der aufsteigende Luftstrom plötzlich ausgedehnt wird (Ann. Bd. 107, S. 339). Nachträglich ist daselbst angegeben, daß Hr. Boscha zuweilen einen Ton erhielt in dem Augenblicke, wo er das Netz mit der Flamme zu erhitzen begann. Die Flamme mußte dazu in einiger Entfernung von dem Netze stehen, der Ton dauerte nur einige Augenblicke und war fast die obere Octave des Grundtones.

Bei Wiederholung dieser interessanten Versuche habe



Höhe zu, wird constant, 1
das Netz berührt, und hört
Beschaffenheit der Röhre,
Netzes, hat der Ton, der
Röhre entfernt, eine Dauer
Flamme geräth dabei in sic
wenn es eine Gasflamme ist
engen Röhre bedient, hñc
Versuch auch mit einer Ke
doch die Gasflamme den V.
die Flamme eine bestimmte
hier leicht findet.

Der Grundton einer Rñ
durch einen kalten Luftstron
Netz tritt und dadurch ausge
einen heißen Luft- und Ga
tritt und sich dadurch zusam
Beispiele davon stehen, bei
Netz aus $\frac{1}{17}$ Linie dickem N
von dem 40 Maschen nahe
Ich gebe die Lage des Ne

den kalten den Ton f^1 . Die zweite Röhre von 12 Zoll Länge, 1 Zoll Weite mit einem $2\frac{1}{2}$ Zoll vom obern Ende entfernten Netze gab durch den heißen Luftstrom cis^2 , durch den kalten c^2 . Die dritte Röhre, 10.7 Zoll lang 15 Linien weit, das Netz $2\frac{3}{4}$ Zoll vom oberen Ende, gab durch den heißen wie den kalten Luftstrom den Ton d^2 . Die vierte Röhre, 7 $\frac{1}{2}$ Zoll lang 1 Zoll weit, das Netz 2 Zoll vom Ende, gab durch den heißen Luftstrom g^2 von kurzer Dauer, durch den kalten Luftstrom tönte sie nicht; eine Röhre von 6 Zoll Länge $1\frac{1}{2}$ Zoll Weite konnte weder auf die eine, noch die andere Weise zum Tönen gebracht werden. An der zweiten Röhre hatte der Ton durch den heißen Luftstrom die längste bemerkte Dauer, von mehr als 70 Sekunden. Niemals ist irgend ein Ton bemerkt worden, wenn nach dem Aufhören des Tönens die Flamme entfernt wurde. wohl aber ertönte der Grundton, wenn dann die Röhre umgekehrt wurde, so daß, wie in Rijke's Versuch, das Drahtnetz in dem untern Theil der Röhre zu liegen kam. In beiden Fällen ging ein kalter Luftstrom an das heiße Netz, und wenn auch die Luft nach der Umkehrung der Röhre kälter war als früher, da sie jetzt durch den kurzen Theil der warmen Röhre strich, so war dafür im ersten Falle das Netz viel heißer. Das Ausbleiben jedes Tons im ersten Falle ist daher auffallend. Ebenso auffallend ist das Ausbleiben des Grundtons, wenn die Flamme in den kurzen Theil der Röhre geführt wird, da hier scheinbar eine günstige Bedingung zum Ansprechen dieses Tones gegeben ist in dem sehr heißen Luftstrom, der an das kalte Netz tritt. Es folgt hieraus, daß zum Ansprechen des Grundtons durch das angegebene Mittel, in einer durch ein Drahtnetz in zwei ungleiche Stücke getheilten Röhre, die Impulse die längere Luftsäule treffen müssen. Die Impulse kommen durch den kalten Luftstrom über dem Drahtnetze, durch

Tones seine Schwingungszahl in der kleinen Octave, und zu dem Exponenten die Basis 2 setzt. So ist $f_{f^1} = 185 \cdot 2^1$ ganze Schwingungen;
 $cis^2 = 138,5 \cdot 2^2$, $c^2 = \frac{130,8}{8}$ u. s. w

XX. *Eine Irrth.*

(Aus einem Schreiben an Prof.

Einer meiner talentvollsten
Lauterbach in Oberhessen,
Zeugniss der Reife No. 1 m
nasium verlassen, ein junger
mit ganzer Liebe dem Studi
hingegen und neben klaren
Beobachtungsgabe besitzt, be
gen des Octobers und reist
seiner Heimath zurück, und
der Eisenbahn, von da, um r
Umweg über Fulda zu mache
Schlitz nach Lauterbach. Hi
dernd, Gelegenheit, Irrlichte :

Boden betrat. Unterwegs, zwischen Oberwegsurth und Stembach, in unserem Lande (Großherzogth. Hessen) sah ich etwas, was mir von hohem Interesse war und eine bisher in mir herrschende Ungewissheit beseitigte. Es waren dieß nämlich Irrlichter, — nicht eins, sondern nach einander wenigstens hundert. Das Fuldathal war mit sehr schweren weissen Nebeln bedeckt und stark riechende, feuchte modrige Dünste erfüllten die Luft. Plötzlich sah ich ein Flämmchen, kaum zwei Schritt von mir am Rande der Chaussee. Ich hielt es für Täuschung. Doch der Mond schien hell und vollständig munter war ich. Um mich zu überzeugen, schritt ich auf das Irrlicht zu, aber kaum noch einen Fuß entfernt verschwand es. Doch es dauerte keine Sekunde, so sah ich ein zweites, drei, vier andere. Alle Flämmchen blieben ruhig an einem Platze stehen, machten also keine Bocksprünge und tanzten auch nicht. Indessen mußte ich mich den Lichterchen sehr behutsam nähern, wenn sie nicht verlöschen sollten, und mußte jeden Luftzug vermeiden. War ich recht vorsichtig, so gelang es mir oft, mich über die Flämmchen zu beugen und in der Distanz von $1\frac{1}{2}$ Fuß ihre Form und Farbe zu beobachten. Es waren Flämmchen von der Gröfse eines Hühnereies, die ganz ruhig auf und zwischen den Grashalmen standen. Die meisten hatten grünlich weisses Licht mit ziemlich hellem Glanze. Ich war bei einigen so glücklich, bis in die Flamme mit der Hand zu greifen; Hitze war nicht zu spüren. Bewegte ich aber nur einen Finger, so war die Lichterscheinung verschwunden. Manche entstanden mit einer Art Knall. Es war derselbe Ton, welcher bei einer Blase von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas entsteht. Noch muß ich bemerken, daß die atmosphärische Luft sich in vollständiger Ruhe befand. Länger als 1 bis $1\frac{1}{2}$ Minuten hielt selten ein Flämmchen Stand. Es war nämlich durch den Mond so hell, daß ich genau das Zifferblatt an meiner Uhr erkennen konnte. Getäuscht habe ich mich nicht, denn ich habe die Sache zu genau und sorgfältig beobachtet: meine Augen waren auch vollständig klar, denn sah ich nach anderen Orten hin, so

XX. *Eine*

(Aus einem Schreiben an)

Einer meiner talentvollsten
Lauterbach in Oberhessen
Zeugniss der Reife No.
nassium verlassen, ein jun
mit ganzer Liebe dem S
hingegen und neben kl
Beobachtungsgabe besitzt
gen des Octobers und
seiner Heimath zurück,
der Eisenbahn, von da, z
Umweg über Fulda zu n
Schlitz nach Lauterbach.
dernd Gelegenheit Italia

*Optische Ap
J. V. Albert S*

Ein vervollkommneter ,
neuer Construction, mit
um alle die verschiedenen
projiciren, für ein gröfse
einer weifsen Wand od
sowohl mit linear- als ci
dere ähnliche optische Er
selben ist jede beliebige
und Lampenlicht, also at
ausgezeichnet gut und sel

Nörremberg's neue
nanntes Polarisations-Mik
rung; dieses besitzt ein
wohl die Pole der Axen
bekanntlich 85 Grade au

Kleiner sehr zweckmäßiger Apparat welcher bei jedem Mikroskop anwendbar ist, um mittelst desselben die Polarisations-Erscheinungen mikroskopischer Objecte zu beobachten, Fl. 11.

Sammlungen schön präparirter polarisirender mikroskopischer Objecte, von Fl. 5 bis Fl. 11.

Goniometer für jedes Mikroskop anwendbar, mittelst eines doppeltbrechenden Quarzprismas die Winkel mikroskopischer Krystalle schnell und leicht zu bestimmen, Fl. 15.

Schöne Photographien des Mondes mittelst eines parallaxisch aufgestellten zehnfüßigen Reflectors auf Glas aufgenommen, und dabei ein Doppelbild fürs Stereoskop nicht ganz als Vollmond in seiner größten Libration gesehen mit Berücksichtigung der Entfernung und Lichtstärke Fl. 5.

Verbesserte achromatische Stereoskope, versehen mit starker Vergrößerung, sowie mit mechanischer Einrichtung um gleichzeitig 25 Bilder aufzunehmen, und eine reiche Auswahl der schönsten und neuesten Bilder.

Eine Sammlung wissenschaftlich stereoskopischer Bilder und Zeichnungen, um die verschiedenen wissenschaftlich interessanten stereoskopischen Erscheinungen zu zeigen und zu erläutern, Fl. 2, vollständiger Fl. 4 bis Fl. 12.

Apparat zur kometischen Refraction, neuer Construction, um mittels Lupe und unter dem Mikroskope diese Erscheinung in der Reihenfolge seiner Veränderung zu beobachten, Fl. 10 und höher.

Engel's Gypsmodell der Fresnel'schen Wellenoberflächen des Lichtes, mit Stativ, ausgezeichnet schön gearbeitet, Fl. 17 bis 30. Beer's Modelle zur Erläuterung der Fortpflanzungs-Verhältnisse des Lichtes in zweiaxigen Mitteln, des Plechroismus und der Polarisations-Verhältnisse der Atmosphäre Fl. 6, und Müller's Modelle zur Erläuterung der Farbenerscheinungen im polarisirten Lichte, und in den ein- und zweiaxigen Krystallen, Fl. 7 und Fl. 11.

Müller's Wellenscheibe oder Stampfer'sche Scheibe mit zwei neuen Zeichnungen zur Erläuterung der ver-

Krystalle Fl. 14.

Kobel's complement:
Haidinger's dichro-
Sammlungen von dichr-
ralen, von Platten und Wü-

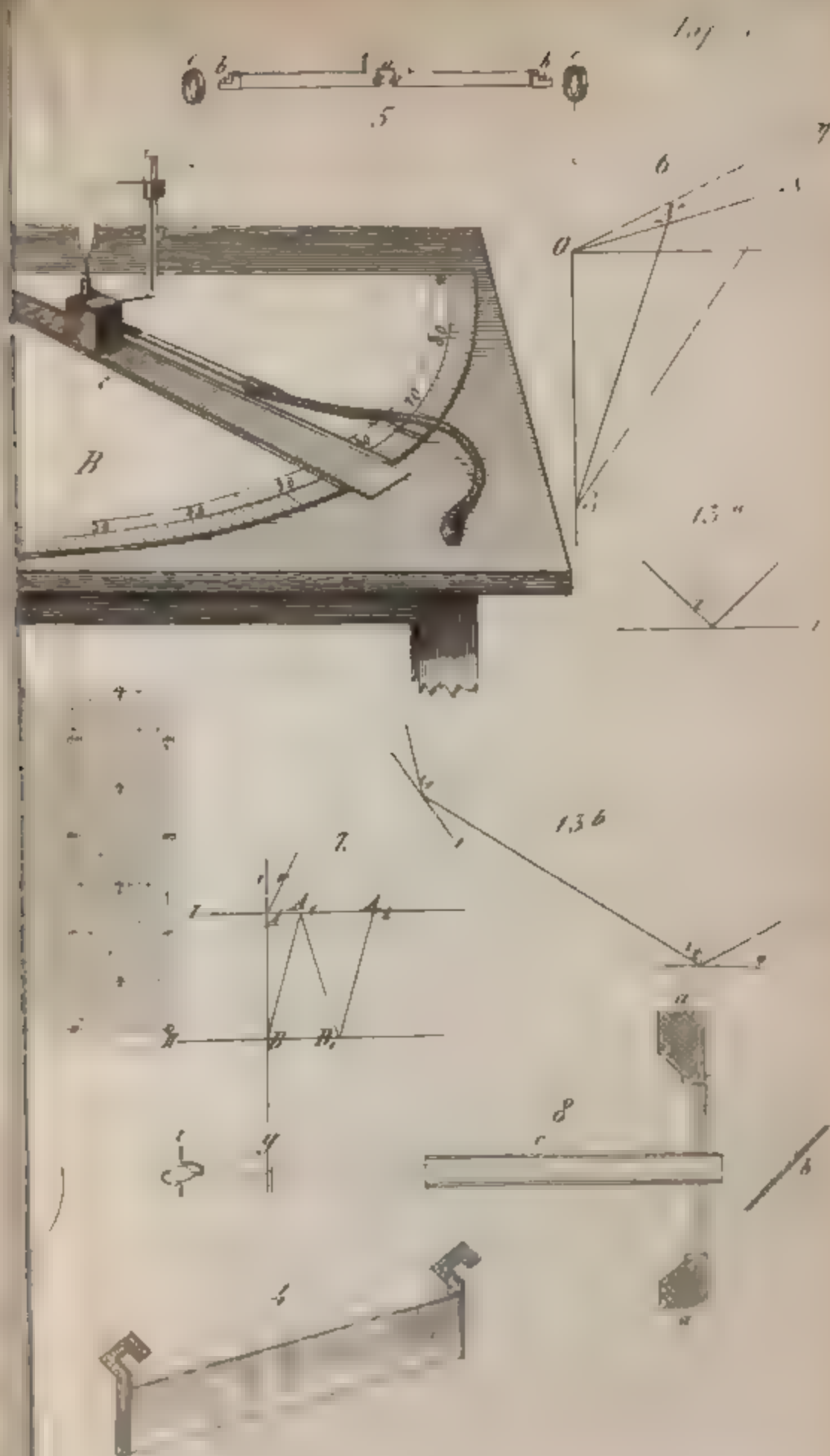
Sehr vollständige Sam-
teressante Polarisations-Pl-
zweiaxigen Krystallen und
Würfeln, welche drei ode-
gen. Sammlungen von Ki-
Richtungen geschnitten, u-
in demselben Krystall zu
Nicols und Turmalinzange
des Lichtes nöthigen Appa-

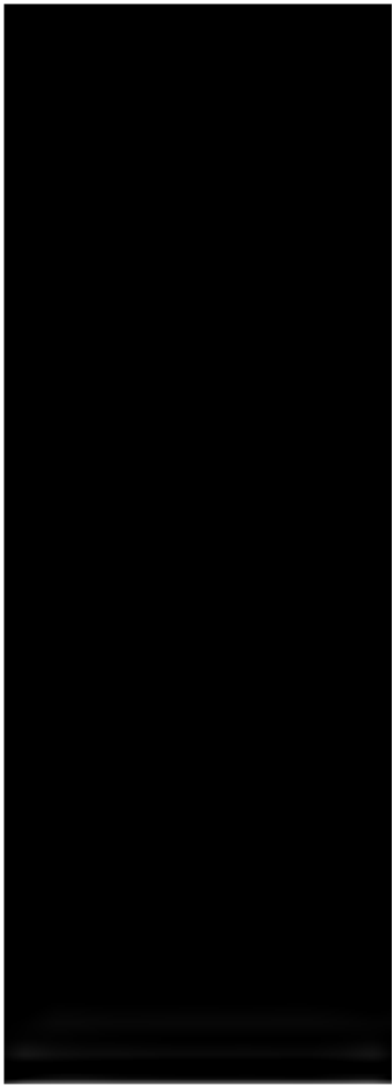
Ein kleiner Apparat n-
feinen Liniengittern, mittel-
ressante, und eine neue Be-
Fl. 7.

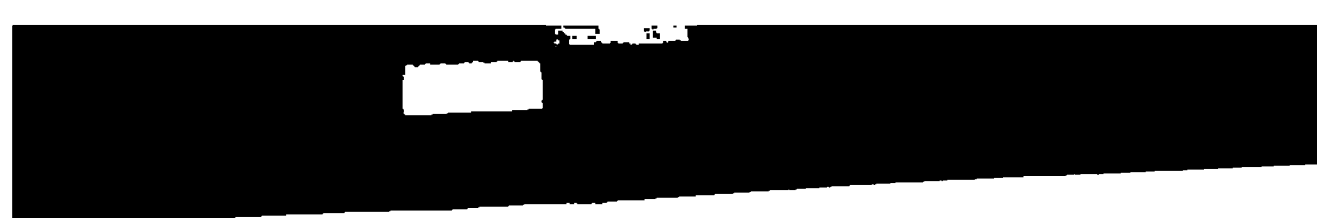
Kreisgitter und die vers-

Ein kleiner netter App-

und Beschaffenheit der Krystalle





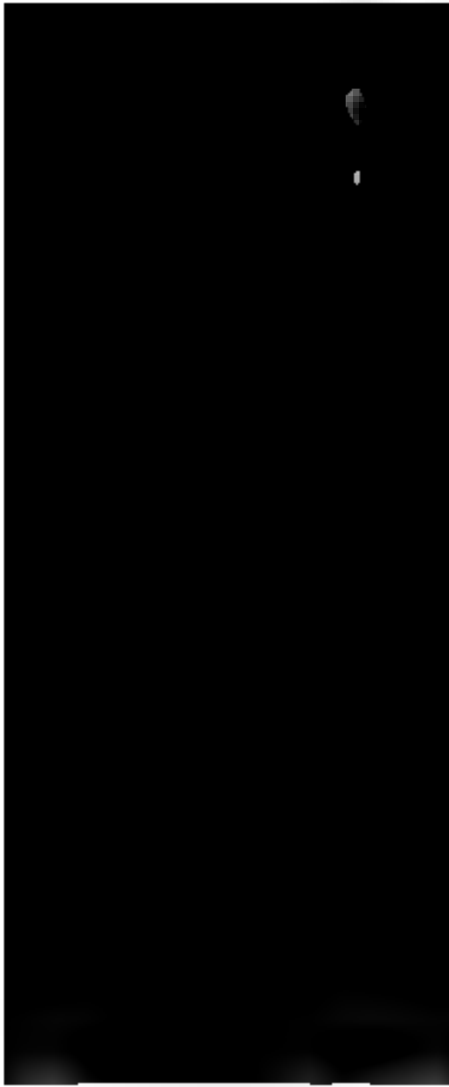


—

i

4.

1. *Phragmites australis* (Cav.) Trin. ex Steud.





11

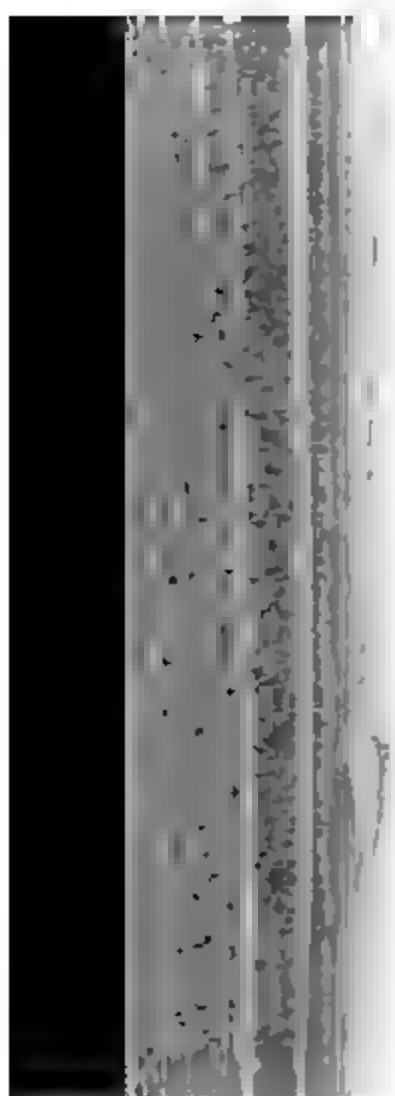
11

11









— 14 —

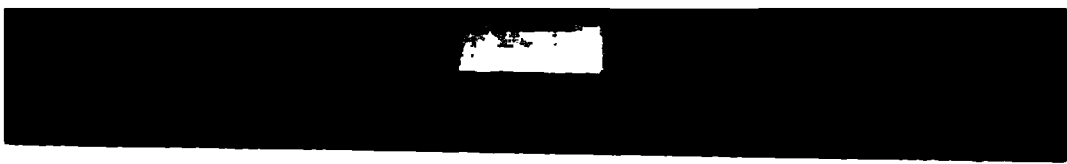




Fig. 15.

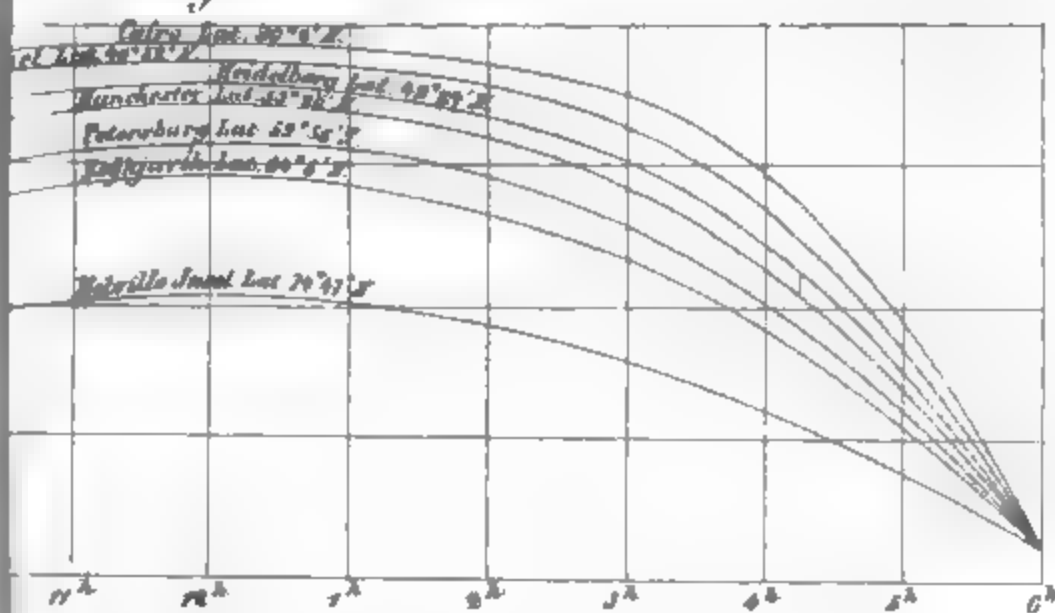


Fig. 12.

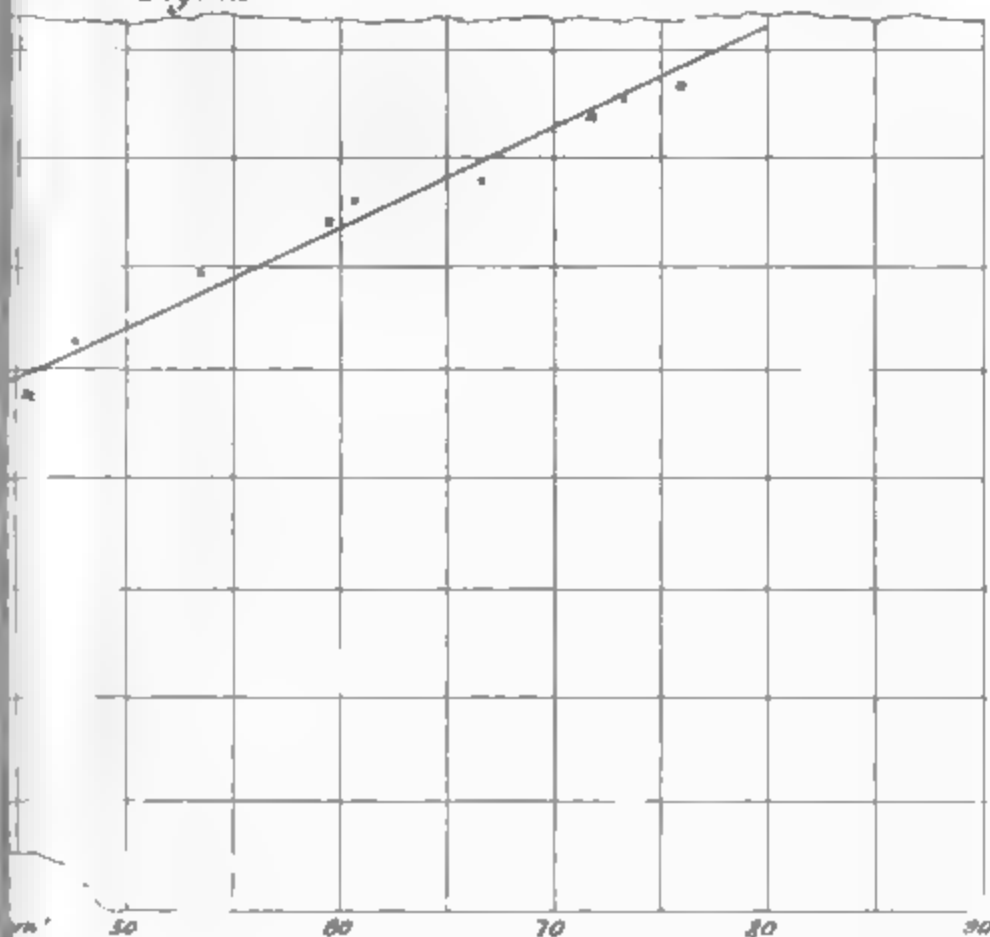
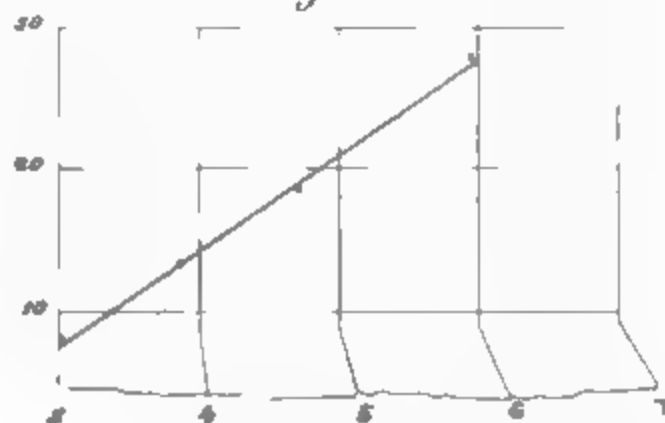
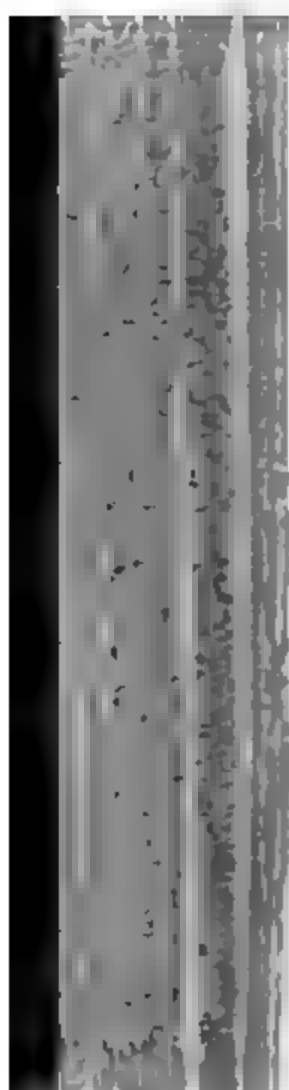
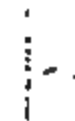
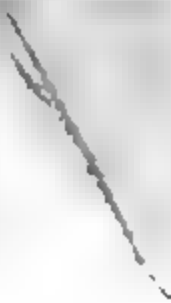


Fig. 11.





1



Wiederverkäufer bei Partie

sehr leicht abzun
Im Preise d

B.

aus kreuzförmigen, starkt Thonzelle,

- a. mit Eisen-Kindthlr. 15 Sgr.
- b. do. " 5 "

C.

- a. mit Platinblechthlr. 15 Sgr.
- b. do. " 15 "
- c. do. " 20 "

D.

aus (das Retorten-Reinwand

(Unter Anwendung sel)

- a. die Kohlenplat Sgr. 6 Pf.
- b. " " "
- c. " " 6 "

E.

- a. mit Isätzen.

- No. 4.
- Höhe des Zinkes: 3 Zoll.
- a. Element ohne Klemme: 10 Sgr.
- dito mit " 16 Sgr.
- 100 Stück ohne " 30 Thlr.
- dito. mit " 40 Thlr.

F.

- aus plattirten Silberplatten
- a. mit plattirter Thlr. 20 Sgr.
- b. do. " "

G.

- 1. Kohlen-Platten-Element Polischebe. 3 Zoll. 36 Sgr.
- 2. Kohlenzyhnder-Element 1 3 Zoll. 35 Sgr.

Complete galvan

A. Bunsen'sche Kohlen-E

Cylinder mit Armatur, Glas, Thonzel.

E, mit einfacher Kupferfassung

No.	0.	1.	2.
Preis:	12	8	7½
	6	4	3½
Netto:	185	55	45

2, mit starker abnehmbarer Kupfer

des Kupferblechs, entstandene Oxyd

No.	0.	1.	2.
Netto:	210	70	60

3, nach Construction der bei den

weiter umgegossener Bleifassung, in w

er vorstehend unter 1 aufgeführten E

4, nach Construction der bei den G

mit ebenem Boden, frei auf einer Blei

er vorstehend unter 1 aufgeführten

5, nach Angabe des Königl. Dänisc

den Dänischen Telegraphen-Statie

gendem darunter befindlichem Bleist

, um etwa entstandenes Oxyd abzubi

er vorstehend unter 2 aufgeführten E

6 nach Construction der bei den

die Kupferfassung mit Gutta-Percha-B

zu Schutz der Fassung gegen die Sä

er vorstehend unter 1 aufgeführten E

7, nach Construction der bei d

die Messingfassung, aus Mess



2a.	3.	4.
$6\frac{1}{2}$	5	$4\frac{1}{4}$
3	3	$2\frac{1}{8}$
40	35	30

fassung, zum An- und Ab-
l abzubürsten.

2a.	3.	4.
50	45	40

Königl. Preussischen Tele-
elche der Bleistreifen einge-

lemente.

resherzoglich Badischen St
platte stehend, an welche die
Elemente.

hen Telegraphen-Directors

Poll . 8 "

a) Kupferdraht

In 32 N

No. 16° & 15° 14 2° & 1°
a. Pfd. 2 1/4 3 3/4 Thlr.

No. 1 & 2 3 & 4
a. Pfd. 4 4 1/4 13 Thlr.

(Die Numm

No. 16° ist 1/8 mm dick.
No. 2 : verwendet.
No. 8 :

== Bei ==

b) Kupferdraht mit Be

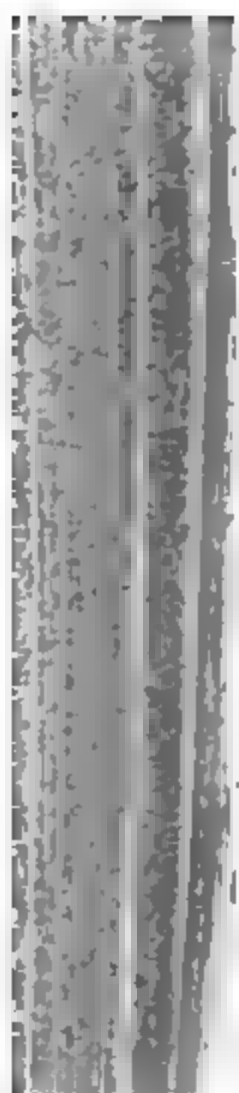
4. 5.
3/4 3 Thlr.

c) Messingdraht mit

d) Silberdraht mit Gel

1. Galvanometer nach besten Strom
empfindlich, zugeht 12 Thlr.
2. Galvanoplastische Eisenlohr
8 Thlr.
3. Tangentenbonselle 12 1/2 Thlr.
4. Sinusbonselle nach 11 Thlr.

Außerdem werden-Pommes,
Faraday, Bird, Hare, Pless, Weber,
Schweigger etc. in unfr



reich Zusammenschließen
.....
nger, beweglicher Indu-
.....
rie- und Inductionsstro-
scale und Elfenbeinkno-
che den Kasten zu öffn-
Zoll langer Inductions-
alle

mmhalter 25 Sgr., 2 Stück
spinnen 15 Sgr., 2 Stück
Element 1', Thlr., Grove'se

Batterien.

er-Zink-Elementen, befin-
.....

licht (electrische S
ählich mit Hilfe der un-
en

N a m e n r e g i s t e r

zum

Jahrgang 1859.



(Die Bände 106, 107, 108 sind durch VI, VII, VIII bezeichnet)

A.

Abul-Rihan-Albirani, Bestimmung spec. Gewichte VII. 352.

B.

Baeyer, J. J., Ueb. die Cyclonen od Wirbelstürme VII. 215 u 351.

Barentin, W., Ueb d Ausström. brennbar Gase VII. 183.

Bergon, Elektromagnet. Einfl. d. Nordlichts, VIII. 502.

Bernoulli, Dan., Ansicht Ab. d. Constitut. d Gase VII. 490.

Bleekerode, S., Untersuch. d. Platinerzes v Goenoeng Lawack auf Borneo VII. 189.

Böttger, R., Palladiumchlorür, ausgezeichnetes Reagens für verschiedn. Gase VI. 495. — Verhalt. d. Gewürznelkenöls zu einig. Metalloxyden VII. 322.

Boscha, J., Ueb. das mechan. Äquival. d. Wärme aus galvan. Mess. VIII. 162. — Ueb d. Gesetz d. galvan. Wärme-Entwickl. in Elektrolyten VIII. 312.

Brewster, D., Ueb d. Haidinger'schen Farbenbüschel VII. 346.

Brunner, C. sen., Bestimmung der Niederschläge bei Analysen VI. 638.

Budge, J., Beob. über elektr. Erscheinungen an offenen Induktionskreisen VII. 482.

Buniakowski, V., Instrument z. Erleichterung d. numer. Anwend. d. Methode der kleinsten Quadrate u. s. w. VII. 463.

Bunsen, R. u. Roscoe, H., Photochem. Untersuchungen, 5 Abhd. VIII. 193.

C.

Calvert, F. C. u. Johnson, R., Ueb. d. Härte d. Metalle und Legierungen VIII. 575.

Chancel, G. und Moitessier, Zerleg. d. Meteorsteines v. Montrejeau VII. 192.

Chauvin, Elektromagnet. Einfl. d. Nordlichts VIII. 504.

D.

Dale s. Gladstone.

Dauber, H., Ermittl. krystallo-

eines durch e. Doppelspath binocular betrachteten Typendruck VI. 655. — Anwend. d. Stereokops, um einen Druck von seinem Nachdruck zu unterscheiden VI. 657.

Dub, J., Das Gesetz der Vertheil. d. freien Magnetism. auf d. Längsricht. d. Magnets VI. 83.

E.

Emsmann, H., Neuer Distanzmesser VI. 504.

F.

Feddersen, W., Ueber elektr. Wellenbewegung VIII. 497.

Filhol u. Leymerie, Zerlegung des Meteorsteins v. Montréjeau VII. 192.

Förstemann, F. C., Ueber den Magnetism. d. Gesteine nach Melloni's und eign. Beob. VI. 106.

Forbes, J. D., Ueber gewisse durch Elektricität hervorgebrachte Schwingg. VII. 458.

Jessen, C., Ueber d. Löslichkeit d. Stärke VI 497.

Jochmann, E., Ueb. d. Molecular-Constitut. d. Gase VIII. 153.

Johnson s. Calvert.

K.

Kirchhoff, G., Erwidr. auf d. Bemerkungen v. Wüllner VI 332 (Siehe Diesen). — Ueb. d. Verhältn. d. Querschnitts zur Längendilatation b. Stäben von federhart. Stahl VIII. 369. — Ueb. d. Winkel d. opt. Axen d. Aragonits für d. verschiedn. Fraunhofer'schen Linien, VIII 567.

Knoblauch, H., Ein Paar opt. Vorlesungsversuche VII 323. — Ueber die Interferenz d. Wärmestrahlen VIII. 610.

Koosen, J. H., Ueb. d. Wirk. d. unterbrochenen Inductionsstroms auf d. Magnethadel VII. 193.

Krantz, s. v. Rath.

Kremers, P., Vergleich zwischen d. Modificat. d. mittl. Volums u. der d. mittl. Brechvermögens VI. 586. — Ueber d. Aenderungen d. Modification d. mittleren Volums durch Aenderungen d. Temperatur VIII 115.

Kurz, A., Ueb. d. Reflexion des polarisirten Lichts an der Oberfläche unkrystallin. durchsichtiger Körper VIII. 582.

L.

Langberg, Ch., Ueb. d. Einflufs d. Capillartract. auf Aräometermess. VI. 299.

Leroux, F. P., Ueber gewisse durch Elektr. bewirkte Rotationen metallener Röhren u. Kugeln VII 461.

Leymerie s. Filhol.

Lipowitz, A., Neue Art Quetschbahn VIII 381. — Vergift. durch Coniin VIII. 622.

Looff, Irrlicht-Beobachtung. VIII. 656.

M.

Magnus, G., Hydraul. Untersuchungen; 2. Theil VI. 1.

Matzka, W., Zur Theorie d. Sinusbusssole VIII. 510.

Meidinger, H., eine völlig constante galvan. Kette VIII 602.

Melde, F., Methoden. die akust. Schwingungen od. Stöße sichtbar zu machen VIII 508.

Melloni s. Fürstmann.

Miller, H., Ein Stellvertreter d. Reflexionsgoniometers VII 495.

Mohl, H. v., Ueb. d. Einricht. d. Polarisations-Mikroskops z. Behuf der Untersuchung organ. Körper VIII 178.

Moitessier s. Chancel.

Müller, A., Bild d. Höhenrauchs VI. 289.

Müller, J., Stereoskop. Mondphotographie VII. 660.

N.

Nordenskjöld, A. E., Untersuchung eines Tantalits VII. 374.

O.

Oesten, F., Ueb. den Triphylin von Bodenmais VII 436 u. VIII. 647.

Osann, G., Ueb. d. Ozonwasserstoff VI 326. — Einfach. Verfahr. z. Bestimmung d. spec. Gewichts fester Körper VI. 334.

P.

Petruschewsky, Th., Beschreib. e. neuen Mikrometers VII. 633.

Pfaff, F., Ueber die Ausdehn. d. Krystalle durch die Wärme VII. 148. — Ueb. d. Einfl. des Drucks auf d. opt. Eigensch. doppelbre-

stitution der elektr. Spectra verschiedener Gase u. Dämpfe VII. 49.
 Potyka, J., Ueber d. Arsenikkie von Sahla VII. 302. — Ueber Boracit von Lüneburg u. d. Stassfurthit von Stassfurth VII. 433. — Ueb. e. neues niobhalt. Minerals VII. 590. — Neues Vorkommen d. Anorthits im Gestein d. Konchowskoi Kamen VIII. 110. — Ueb. d. grünen Feldspath v. Bodenmais VIII. 363.

Q.

Quincke, G., Eine neue Art el. Ströme VII. 1. — Ueber d. Verdicht. v. Gasen und Dämpfen auf d. Oberfläche fester Körper VIII. 326. — Ueb. elektr. Diaphragma-Apparate VIII. 507.

R.

Rammelsberg, C., Ueb. d. Doppelsalze des Chlorwismuths mit Chlorkalium u. Chlorammonium VIII.

652. — Ueber d. höchste Schwefelarsenik VII. 186. — Ueb. d. Fällung mancher Oxyde durch Quecksilberoxyd VII. 298. — Ueber die Niobsäure VII. 409. — Ueber die niobsauren Salze VII. 566. — Ueb. die verschiedn. Zustände d. Kieselerde VIII. 1. — Ueb. d. Verbindd. des Unterniobs VIII. 273. Ueber das Unterniobfluorid VIII. 465. — Ueber d. Kieselsäure der Hohöfen VIII. 651.

S.

Sainte-Claire Deville, H. u. Debray, Schmelzung bedeutender Platinmass. VII. 214

Sainte-Claire Deville, H. u. L. Troost, Ueb. d. Dampfdichte gewisser Mineralsubstanzen VIII. 636. — Ueb. d. Dampfdichten bei sehr hohen Temperaturen VIII. 641.

Salm-Horstmar, Fürst., Merkwürd. blaue Licht-Erschein. im Gletschereise VI. 334. — Ueb. d. krystallisirende Spaltungsproduct des Fraxins VII. 327. — Ueber d. Darstell. einer Glasmasse, die im elektrischen Licht nicht fluorescirt VIII. 648.

Schaffgotsch, F. G., Trennung d. Talkerde vom Lithion VI. 294. — Ueber d. Bestimm. freier Borsäure und die Flüchtigkeit dieser Säure VII. 427. — Bestimm. freier Salpetersäure VIII. 64.

Scheerer, Th., Widerlegung der Einwürfe R. Blum's gegen die paramorphe Natur d. Spreusteins u. s. w. VIII. 416.

Schmidt, W., Ueb. d. Wärme-Ausdehn., das spec. Gew., den Brechexponent., den galvan. Leitungswiderstand und das galvan. Polarisationsvermögen der Kochsalz- u. Salpeterlösungen VII. 244 u. 539.

Schmitt, A., Markus' Methode, gerade Stahlstäbe zu magnetisiren VI. 646.

Schneider, R., Ueb. d. Äquivalent d. Mangans u. e. neue Bildungsweise d. Manganoxys, VII. 605. — Ueber d. Äquivalent des Nickels VII. 616. — Ueb. Äquivalente und Äquivalentbestimm. überhaupt VII. 619. — Ueb. einige Antimonverbindd. VIII. 407.

Schönbein, C. F., Beitr. z. nähern Kenntn. des Sauerstoffs VI. 307. — Ueber d. chemische Polarität des Sauerstoffes VIII. 471.

Schröder, H., Neue Beitr. zur Volumentheorie VI. 226 und VII. 113.

Siemens u. Halske, Constante galvan. Batterie VIII. 608.

Süchting, E., Ueb. d. Einschluss von Feldspath in Quarzkrystallen VII. 654.

Sömmering, W., Ueber S. Th. v. Sömmering's galvan. Telegraphen VII. 644.

Sommer's Zincken.

Stahlschmidt, C., Einige Beitr. z. Kenntn. d. Strychnins und Brucins VIII. 513.

Strahl, Ueber die Feuerkugel am 4. Aug. 1858 VIII. 512.

T.

Troost siehe Sainte-Claire Deville.

W.

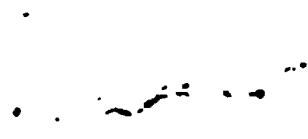
Weber, R., Ueb. d. Einwirk. d. Fünffach-Chlorphosphors auf die Sauerstoffverbindd. VII. 375. — Bemerkungen üb. d. Verbindd. d. Wismuths mit dem Chlor, Brom u. Jod VII. 596. — Ueb. Selenächlorür u. Selensäure-Alaun VIII. 615.

Wicke, W., Directe Beob. der Entsch. v. Blitzröhren VI. 158. — Ist die Stärke in Wasser löslich? VIII. 359.

vill. 511 (s. Oesten).
Wittwer, W. C., Ueber d. E









1

1

1

1

1

1

1

1





form 410

AUG 11 1922

